817

JP06169780A

MicroPatent Report

GENE DNA PARTICIPATING IN INTEGRATION OF MEMBRANEOUS PROTEIN TO MEMBRANE

[71] Applicant: MITSUBISHI PETROCHEM CO LTD

[72] Inventors: HONNO NOBUTAKE;

KOBAYASHI MIKI; YUGAWA HIDEAKI

[21] Application No.: JP04326927

[22] Filed: 19921207

[43] Published: 19940621

[No drawing]

Go to Fulltext

[57] Abstract:

PURPOSE: To obtain a gene DNA derived from coryneform bacteria effective for participating in an integration of membraneous protein to membrane. CONSTITUTION: A secY gene DNA is isolated from Brevibacterium flavum MJ-233. The base sequence of the gene is determined and stable plasmid pCRY 30-secY is formed in the coryneform bacteria having this gene DNA segment.

[51] Int'l Class: C12N01531 C07K01300 C12N00121 C12N01577 C12P02102 C12N00121 C12R00113 C12P02102 C12R00113



(19)日本图特群庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-169780

(43)公開日 平成6年(1994)6月21日

(51)Int.Cl. ⁵ C 1 2 N 15/31	識別記号 ZNA	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ZNA			
		OC17 ATT		
C 0 7 K 13/00		8517—4H		
C 1 2 N 1/21 15/77		7236-4B		
		8931-4B	C 1 2 N	15/ 00 A
			審査請求 未請求	請求項の数8(全 14 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平4-326927		(71)出願人	000006057
				三菱油化株式会社
(22)出願日	平成 4年(1992)12	月7日		東京都千代田区丸の内二丁目 5番 2号
			(72)発明者	奋野 信剛
特許法第30条第1項	適用申請有り 平成	4年11月17日		茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
社団法人日本生物工	学会開催の「平成 4年	F度日本生物工		三菱油化株式会社筑波給合研究所内
学会大会」において	文書をもって発表		(72)発明者	
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
				三菱油化株式会社筑波総合研究所内
			(72)発明者	
			(1-7)2374	茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
				三菱油化株式会社筑波絡合研究所内
			(74){\P## \	弁理士 山本 隆也
			(14) VEX	八生工 四华 既吃

(54)【発明の名称】 膜蛋白質の膜への組み込みに関与する遺伝子DNA

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 コリネ型細菌由来の膜蛋白質の膜への組み込 みに関与する遺伝子DNAの提供。

【構成】 ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 からセックワイ (secY) 遺伝子DNAを単離し、こ の遺伝子の塩基配列を決定し、該遺伝子DNA断片を有 するコリネ型細菌内で安定なプラスミドpCRY30secYを構築した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 コリネ型細菌由来の膜蛋白質の膜への組み込みに関与する遺伝子DNA。

【請求項2】 コリネ型細菌がプレビバクテリウム・フラバム (<u>Brevibacterium flavu</u>m) MJ233である請求項1記載の遺伝子DNA。

【請求項3】 膜蛋白質の膜への組み込みに関与する遺伝子がセックワイ(secY)である請求項1記載の遺伝子DNA。

【請求項4】 次のDNA塩基配列で示されるセックワイ(secY)遺伝子DNA。

GTGTCCGCCA TTATTCAGGC ATTCAAGGAC GCCGATCTGC GTAAGAAGAT TTTCTTCACT ATCGCAATGA TCGTTCTATA CCGCATCGGT GCGCAGATCC CTTCCCCGGG AGTTGACTAT 120 GCAACGATTA GTGGTCGTCT GCGTGACTTG ACTCAGGATC AGTCAAGCGT TTATTCGCTG 180 ATTAACCTGT TTTCCGGTGG AGCGCTGCTG CAGCTGTCCA TTTTTGCTAT TGGTATCATG 240 CCGTACATCA CGGCGTCTAT TATCGTGCAG CTGCTGACTG TGGTTATTCC ACACTTTGAG 300 GAGTTGAAGA AGGAAGGCCA GTCTGGCCAG GCCAAGATGA TGCAGTACAC CAGGTACTTA 360 ACGGTTGCCT TGGCGTTGCT TCAGTCTTCG GGCATCGTCG CGTTGGCGGA CCGTGAGCAG 420 CTGCTTGGCG CAGGCATTCG CGTGCTGTCG GCTGATCGCA ACTTCTTCGA CCTCATTGTT 480 TTGGTCATCA CCATGACTGC GGGTGCAGTG CTTGTGATGT GGATGGGTGA GCTCATCACG 540 GAAAAGGGCG TAGGCAATGG TATGTCGCTG CTGATTTTCG CTGGTATCGC AACTCGCCTC 600 CCAACTGATG GCATGAACAT TCTGGGCAAC TCCGGCGGGG TGGTTTTCGC TGTTGTTCTG 660 GCTTCCGTTC TGATCCTGGT CATTGGTGTT GTATTCGTTG AGCAGGGCCA GCGTCGTATT 720 CCAGTGCAGT ACGCAAAGCG CATGGTGGGT CGTCGTCAGT ACGGTGGTTC TTCCACTTAC 780 CTGCCTTTGA AGGTCAACCA AGCTGGTGTT ATCCCAGTGA TCTTCGCGTC TTCCTTGATT 840 TACATGCCAG TGCTGATTAC TCAGATCGTG AACTCTGGTT CGCTGGAAGT GTCTGATAAC 900 TGGTGGCAGC GCAACATCAT TGCGCACCTG CAGACGCCTT CTTCCTGGCA GTACATTGTT 960 TTGTACTTIG CACTGACCAT CTTCTTCTCT TACTTCTATG TTTCTGTTCA GTATGATCCA 1020 GCTGAGCAGG CTGAAAACAT GAAGAAGTAC GGCGGATTTA TCCCTGGTAT TCGTCCGGGC 1080 CGTCCGACTG CTGAGTACTT GGGATTCGTC ATGAACCGCC TGCTGTTTGT TGGTTCCCTG 1140 TACCTGGCTG TCATTGCTGT GCTGCCAAAC ATTATGCTGG ATCTAGGTGT TGACGCCGGT 1200 TCGGCCGGAG CAACTCCATT CGGCGGAACC GCAATCTTGA TTCTTGTATC TGTTGCACTG 1260 ACCACAGTGA AGCAGATTGA GAGCCAGCTC CTGCAAAGCA ACTACGAAGG ACTTCTAAAA 1320 TAA

【請求項5】 次のアミノ酸配列で示されるセックワイ (secY)遺伝子DNA。

Val Ser Ala lle Ile Gln Ala Phe Lys Asp Ala Asp Leu Arg Lys Lys

1 5 10 15

lle Phe Phe Thr Ile Ala Met Ile Val Leu Tyr Arg Ilc Gly Ala Gln
20 25 30

Ile Pro Ser Pro Gly Val Asp Tyr Ala Thr Ile Ser Gly Arg Leu Arg
35 40 45

Asp Leu Thr Gln Asp Gln Ser Ser Val Tyr Ser Leu Ile Asn Leu Phe
50 55 60

Ser Gly Gly Ala Leu Leu Gln Leu Ser Ile Phe Ala Ile Gly Ile Met 65 70 75 80

Pro Tyr Ile Thr Ala Ser Ile Ile Val Gln Leu Leu Thr Val Val Ile 85 90 95

Pro His Phe Glu Glu Leu Lys Lys Glu Gly Gln Ser Gly Gln Ala Lys 100 105 110

Met Met Gln Tyr Thr Arg Tyr Leu Thr Val Ala Leu Ala Leu Leu Gln 115 120 125

Ser Ser Gly 11e Val Ala Leu Ala Asp Arg Glu Gln Leu Leu Gly Ala 130 135 140

Gly Ile Arg Val Leu Ser Ala Asp Arg Asn Phe Phe Asp Leu Ile Val 145 150 155 160

Leu Val Ile Thr Met Thr Ala Gly Ala Val Leu Val Met Tro Met Gly 170 Glu Leu Ile Thr Glu Lys Gly Val Gly Asn Gly Met Ser Leu Leu Ile 180 Phe Ala Gly Ile Ala Thr Arg Leu Pro Thr Asp Gly Met Asn Ile Leu 195 Gly Asn Ser Gly Gly Val Val Phe Ala Val Val Leu Ala Ser Val Leu 210 215 Ile Leu Val Ile Gly Val Val Phe Val Glu Gln Gly Gln Arg Arg Ile 225 230 Pro Val Gln Tyr Ala Lys Arg Met Val Gly Arg Arg Gln Tyr Gly Gly 245 Ser Ser Thr Tyr Leu Pro Leu Lys Val Asn Gln Ala Gly Val Ile Pro 260 Val Ile Phe Ala Ser Ser Leu Ile Tyr Met Pro Val Leu Ile Thr Gln Ile Val Asn Ser Gly Ser Leu Glu Val Ser Asp Asn Trp Trp Gln Arg 290 295 Asn Ile 11e Ala His Leu Gln Thr Pro Ser Ser Trp Gln Tyr Ile Val 305 310 Leu Tyr Phe Ala Leu Thr Ile Phe Phe Ser Tyr Phe Tyr Val Ser Val 325 Gln Tyr Asp Pro Ala Glu Gln Ala Glu Asn Met Lys Lys Tyr Gly Gly 340 Phe Ile Pro Gly Ile Arg Pro Gly Arg Pro Thr Ala Glu Tyr Leu Gly 355 Phe Val Met Asn Arg Leu Leu Phe Val Gly Ser Leu Tyr Leu Ala Val 370 375 Ile Ala Val Leu Pro Asn Ile Met Leu Asp Leu Gly Val Asp Ala Gly 385 390 Ser Ala Gly Ala Thr Pro Phe Gly Gly Thr Ala Ile Leu Ile Leu Vai 405 410 Ser Val Ala Leu Thr Thr Val Lys Gln Ile Glu Ser Gln Leu Leu Gln 420 Ser Asn Tyr Glu Gly Leu Leu Lys 435

【請求項6】 請求項1~5のいずれかに記載の遺伝子 DNAが導入された組換えプラスミド。

【請求項7】 請求項1~5のいずれかに記載の遺伝子 DNAと、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子 を含むDNAを保有する組換えプラスミド。

【請求項8】 請求項7記載のプラスミドで形質転換されたコリネ型細菌。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、コリネ型細菌由来の膜蛋白質の膜への組み込みに関与する遺伝子DNAに関し、さらに詳しくは膜蛋白質の膜への組み込みに関与する主要な遺伝子の1つセックワイ(secY)遺伝子に関する。secY遺伝子産物は、膜蛋白質、分泌蛋白質

が各々、細胞膜内へ組み込まれる、菌体外へ分泌される 過程に必要不可欠な遺伝子である。該遺伝子を利用する ことにより、膜蛋白質の膜中含量の増加、分泌蛋白質の 菌体外分泌量の増加が期待される。また、膜蛋白質、例 えば酸化還元酵素の含量増加により、高活性を有する高 性能生体触媒として菌体を利用し、部位特異的酸化還元 等による様々の物質生産に応用することが可能である。 【0002】

【従来の技術】蛋白質の膜への組み込み及び分泌に関する機構は、エシェリヒア・コリ(<u>Escherichia coli</u>)においてよく研究されており [Annual Review Genetics <u>24</u>, 215-248, 1990. Annual Review of Biochemistry, 60, 101-124,

1991]、蛋白質の膜への組み込みに関する遺伝子としてsecA [Journal of Bacteriology, 150, 686-691, 1982]、secB [Journal of Bacteriology, 154, 254-260, 1983]、secD [Journal of Bacteriology, 169, 1286-1290, 1987]、secE [Genetics; 118, 571-579, 1988]、secF [EMBO Journal, 9, 3209-3216, 1990]、secY [Nucleic Acids Research, 11, 2599-2616, 1983] 等が知られている。

【0003】これらの中でsecA, E, Y遺伝子は、各種変異株を用いた研究により蛋白質の膜への組込みに特に重要な役割を演じていることが示されている。上記secY遺伝子としては、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) 由来の遺伝子 [Nucleic Acids Research, 11, p. 2599-2616, 1983参照]、パチルス・サチルス(Bacillussubtilis) 由来の遺伝子 [Journal of Biochemistry, 107, p. 603-607, 1990参照]等が単雕されている。しかしながら、産業上重要な細菌であるコリネ型細菌由来のsecY遺伝子については、従来の報告例は見当らない。

【0004】一般に、膜蛋白質は細胞膜中より抽出した 場合不安定であり、生体触媒として利用するには限界が ある。特定膜蛋白質の膜中含量のみを増加させることが 可能であれば、高含量の膜、もしくは微生物自体を触媒 として利用することができる。しかしながら、膜蛋白質 を微生物細胞内で髙発現させても、細胞質内でインクル ージョン・ボディ(inclusion body)を 形成し、細胞膜内へ組み込まれない。膜蛋白質を高発現 させ、膜内に安定に保持させるためには、蛋白質の膜へ の組み込み系を強化する必要があると考えられるが、コ リネ型細菌由来の膜組み込み系についての知見がなく、 また、多種由来の膜組み込み系は、コリネ型細菌中で十 分に機能しないと考えられる [Molecular M icrobiology, 4, 305-314, 199 0, FEBS Letters, <u>273</u>, 75-78, 1990参照]。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、上記問題点を解決すべく、鋭意研究を重ねた結果、コリネ型細菌由来の膜蛋白質の膜への組み込みに関与する遺伝子を単離し、改変することにより、特定膜蛋白質の膜中含量増加を達成できると考え、コリネ型細菌由来の膜蛋白質の膜への組み込みに関与する主要な遺伝子であるsecY遺伝子DNAを単離することに成功し、本発明を完成するに至った。

[0006]

【課題を解決するための手段】かくして本発明によれば、(1) コリネ型細菌由来の膜蛋白質の膜への組み込みに関与する遺伝子DNA、(2) 該遺伝子DNAが導入された組換えプラスミド及び(3) 該組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型細菌が提供される。

【0007】以下、本発明についてさらに詳細に説明す る。本発明の「膜蛋白質の膜への組み込みに関与する遺 伝子DNA」とは、細胞膜中蛋白質の膜への組み込み、 菌体外分泌蛋白質の分泌に関与する装置を構成する主要 成分をコードする遺伝子DNAを意味するものである。 該主要成分をコードする遺伝子DNAであるsecY遺 伝子DNAを含むDNA断片(以下、これを「A断片」 と略称することがある)は、その塩基配列が決定された 後においては合成することも可能であるが、通常は微生 物からクローニングされる場合が多く、その供給額とな る微生物としては、コリネ型細菌が有利に使用される。 【0008】これらの供給源微生物からA断片を調製す るための基本操作の一例を述べれば次のとおりである: A断片は、上記コリネ型細菌、例えばプレビバクテリウ ム・フラバム (Brevibacterium fla vum) MJ-233 (FERM BP-1497) 株 の染色体上に存在し、この染色体を適当な制限酵素で切 断することにより生ずる切断断片の中から以下に述べる 方法で、分離取得することができる。

【0009】先ず、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この染色体DNAを適当な制限酵素、例えばEcoRIを用いて染色体DNAを完全に分解する。得られるDNA断片をクローニングベクター、例えばpUC118(宝酒造製)に挿入し、このベクターを用いてエシエリヒア・コリJM109(宝酒造製)を形質転換し、形質転換体を取得する。

【0010】得られる形質転換体よりプラスミドDNAを抽出し、エシエリヒア・コリ、バチルス・サチルス由来secY遺伝子の共通領域配列をプローブとして用いるサザンハイブリダイゼーションにより、挿入されたブレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。かくして得られるA断片をさらに適当な制限酵素を用いて切断し、得られるDNA断片を同種のベクターに挿入し、エシエリヒア・コリJM109を形質転換する。得られる形質転換体よりプラスミドDNAを抽出し、ハイブリダイゼーションにより挿入されたブレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる

【0011】このようにして得られるA断片の一つは、 上記プレビバクテリウム・フラバムMJー233株の染 色体DNAを制限酵素EcoRIの完全分解により切り 出し、さらにそれを制限酵素KpnIで切断又は制限酵 素Kpn I で直接切断することによって得られる大きさが約1.5 kbのDNA断片を挙げることができる。この約1.5 kbのsecY遺伝子DNAを含むDNA断片を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下記第1表に示す。

 $\{0012\}$

【表1】

第1表

۵

制限酵素	認識部位数	切断	断片	·の大	きき	(k	b)
BalI	1	0.	4,	1.	1		
PstI	2	0.	3,	0.	5,	0.	7
SacI	1	0.	6,	0.	9		
Smal	1	0.	2,	1.	3		

【0013】なお、本明細書において、制限酵素による「認識部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、制限酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数から決定した値を採用した。

【0014】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ (Aphag e) のDNAを制限酵素HindIIIで切断して得ら れる分子量既知のDNA断片の同一アガロースゲル上で の泳動距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアク リルアミドゲル電気泳動を用いる場合には、エシェリヒ ア・コリのファイ・エックス174ファージ (øx17 4phage)のDNAを制限酵素Haelllで切断 して得られる分子量既知のDNA断片の同一ポリアクリ ルアミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づ き、切断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大 きさを算出する。プラスミドの大きさは、切断断片のそ れぞれの大きさを加算して求める。なお、各DNA断片 の大きさの決定において、1kb以上の断片の大きさに ついては、1%アガロースゲル電気泳動によって得られ る結果を採用し、約0.1kbから1kb未満の断片の 大きさについては4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動 によって得られる結果を採用した。

【0015】一方、上記のブレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAを制限酵素EcoRI、KpnIによって切断又は制限酵素KpnIで直接切断することにより得られる大きさが約1.5kbのDNA断片については、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119(宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination法、Sanger, F. et. al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74, 5463, 1977)により決定することができる。このようにして決定した上記約1.5kbのDNA断片の塩基配列のオープンリーディングフレームの

存在から決定したsecY遺伝子DNAは、後記配列表の配列番号1に示す配列を有するものであり、440個のアミノ酸をコードする1320の塩基対から構成される。

【0016】上記の塩基配列を包含する本発明のsec Y遺伝子を含むDNA断片は、天然のコリネ型細菌染色 体DNAから分離されたもののみならず、通常用いられ るDNA合成装置、例えばベックマン社製System -1 Plusを用いて合成されたものであってもよい。

【0017】また、前記の如くブレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAから取得される本発明の膜蛋白質の膜への組み込みに関与する遺伝子DNAは、secY遺伝子産物の機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明の遺伝子DNAに包含されるものである。

【0018】以上に詳述した大きさが約1.5kbのDNA断片の制限酵素による切断点地図を図1に示す。本発明のsecY遺伝子DNAを含むDNA断片(A断片)は、適当なプラスミド、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を少なくとも含むプラスミドベクターに導入することにより、コリネ型細菌内でsecY遺伝子産物の高発現可能な組換えプラスミドを得ることができる。

【0019】また、本発明のsecY遺伝子を発現させるためのプロモーターはコリネ型細菌が保有するプロモーターであることができるが、それに限られるものではなく、secY遺伝子の転写を開始させるための原核生物由来の塩基配列であればいかなるプロモーターであってもよい。

【0020】本発明のA断片を導入することができる、 コリネ型細菌内での複製増殖機能を司る遺伝子を少なく とも含むプラスミドベクターとしては、例えば、特開平 3-210184号公報に記載のプラスミドpCRY3 0 ; 特開平2-276575号公報に記載のプラスミド pCRY21, pCRY2KE, pCRY2KX, pC RY31、pCRY3KE及びpCRY3KX:特開平 1-191686号公報に記載のプラスミドpCRY2 及びpCRY3;特開昭58-67679号公報に記載 のpAM330;特開昭58-77895号公報に記載 のpHM1519;特開昭58-192900号公報に 記載のpAJ655、pAJ611及びpAJ184 4;特開昭57-134500号に記載のpCG1:特 開昭58-35197号公報に記載のpCG2;特開昭 57-183799号公報に記載のpCG4及びpCG 11等を挙げることができる。

【0021】中でもコリネ型細菌の宿主ーベクター系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子とを持つものが好ましく、例えば、プラスミドpCRY30、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX等が好適に使用される。

3

【0022】上記プラスミドベクターpCRY30を調製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニス(Brevibacterium stationis)IFO12144(FERM BP-2515)からプラスミドpBY503(このプラスミドの詳細については特開平1-95785号公報参照)DNAを抽出し、制限酵素Xholで大きさが約4.0kbのプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出し、制限酵素EcoRIおよびKpnlで大きさが約2.1kbのプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出す。これらの両断面をプラスミドpHSG298(宝酒造製)のEcoRI-KpnI部位及びSalI部位に組み込むことにより、プラスミドベクターpCRY30を調製することができる。

【0023】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えばプラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵素部位を、該制限酵素で開裂し、そこに前記A断片および開裂したプラスミドベクターを必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNAリガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。

【0024】プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵素EcoR1で開裂させ、そこに前記secY遺伝子DNAを含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。このようにして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約1.5kbのA断片を導入した組換えプラスミドをpCRY30ーsecYと命名した。プラスミドpCRY30ーsecYの作成方法の詳細については、後記実施例4で説明する。

【0025】本発明によるプラスミドで形質転換しうる 宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233(FERM BP-1497)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11(FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11(FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABD-21(FERM BP-1499)等が挙げられる。

【0026】なお、上記のFERM BP-1498の

菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL-α-アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノール資化性微生物である(特公昭59-28398号公報第3~4概参照)。また、FERM BP-1500の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株としたL-α-アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株である(特開昭62-5198号公報参照)。さらに、FERM BP-1499の菌株はFERMBP-1497の菌株を親株としたD-α-アミノ酪酸デアミナーゼ高活性変異株である(特開昭61-177993号公報参照)。

【0027】これらの微生物の他に、プレビバクテリウム・アンモニアゲネス(Brevibacterium ammoniagenes)ATCC6871、同ATCC13746;プレビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacterium divaricatum)ATCC14020;プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacteriumlactofermentum)ATCC13869;コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacterium glutamicum)ATCC31831等を宿主微生物として用いることもできる。

【0028】なお、宿主としてブレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来の菌株を用いる場合、本菌株が保有するプラスミドpBY502(特開昭63-36787号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があるので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除去することが望ましい。そのようなブラスミドpBY502を除去する方法としては、例えば、継代培養を繰り返すことにより自然に欠失させることも可能であるし、人為的に除去することも可能である [Bact. Rev. 36 p.361~405(1972)参照]。上記プラスミドpBY502を人為的に除去する方法の一例を示せば次のとおりである。

【0029】宿主プレビバクテリウム・フラバムM J-233の生育を不完全に阻害する濃度のアクリジンオレンジ(濃度:0.2~50μg/ml)もしくはエチジウムプロミド(濃度:0.2~50μg/ml)等を含む培地に、1ml当り約10細胞になるように植菌し、生育を不完全に阻害しながら約24時間約35℃で培養する。培養液を希釈後寒天培地に途布し、約35℃で約2日培養する。出現したコロニーから各々独立にプラスミド抽出操作を行い、プラスミドpBY502が除去されている株を選択する。この操作によりプラスミドpBY502が除去されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来菌株が得られる。

【0030】このようにして得られるプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来菌株への前記プラスミドの形質転換法としては、エシェリヒア・コリ及びエルビ

ニア・カロトボラについて知られているように [Calvin, N. M. and Hanawalt, P. C., Journal of Bacteriology, 170, 2796 (1988); Ito, K., Nishida, T. and Izaki. K., Agricultural and Biological Chemistry, 52, 293 (1988) 参照]、DNA受容菌へのパルス波通電 [Satoh, Y. et. al., Journal of Industrial Microbiology, 5, 159 (1990) 参照] によりプラスミドを導入することが可能である。

【0031】上記の方法で形質転換して得られるsecY遺伝子産物産性能を有するコリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来株の培養方法を以下に述べる。培養は炭素源、窒素源、無機塩等を含む通常の栄養培地で行うことができ、炭素源としては、例えばグルコース、エタノール、メタノール、廃糖蜜等が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿素等がそれぞれ単独もしくは混合して用いられる。また、無機塩としては、例えばリン酸一水素カリウム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用いられる。この他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティープリカー、カザミノ酸、ビオチン等の各種ビタミン等の栄養素を培地に添加することができる。

【0032】培養は、通常、通気攪拌、振盪等の好気条件下に、約20~約40℃、好ましくは約25℃~約35℃の温度で行うことができる。培養途中のpHは5~10、好ましくは7~8付近とすることができ、培養中のpH調整は酸又はアルカリを添加して行うことができる。培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1~5容量%、更に好ましくは2~3容量%である。また、培養期間は通常1~7日間とすることができ、最適期間は3日間である。

【0033】かくして得られる培養物から遠心分離等により菌体を集めることにより、secY遺伝子産物を高含有する菌体を取得することができる。

[0034]

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。

実施例1

プレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来のsecY遺伝子DNAを含むDNA断片(A断片)のクローン化

(A) <u>プレビバクテリウム・フラバムMJ-233の全</u> DNAの抽出

半合成培地A培地 [組成: 尿素2g、 (NH₄)₂ SO₄ 7g、K₂ HPO₄O. 5g、KH₂ PO₄ O. 5g、MgSO₄ O. 5g、FeSO₄ · 7H₂ O6m

g、MnSO₄4~6H₂O 6mg、酵母エキス2. 5g、カザミノ酸5g、ビオチン200μg、塩酸チア ミン200μg、グルコース20g、蒸留水11] 11 に、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FE RM BP-1497) を対数増殖期後期まで培養し、 南体を集めた。得られた菌体を10mg/m1の濃度に リゾチームを含む10mM NaC1-20mMトリス 緩衝液 (pH8. 0) -1 mM EDTA・2Na溶液 15mlに懸濁した。次にプロテナーゼKを、最終濃度 が100μg/mlになるように添加し、37℃で1時 間保温した。さらにドデシル硫酸ナトリウムを最終濃度 が0.5%になるように添加し、50℃で6時間保温し て溶菌した。この溶菌液に、等量のフェノール/クロロ ホルム溶液を添加し、室温で10分間ゆるやかに振盪し た後、全量を遠心分離 (5,000×g、20分間、1 0~12℃) し、上清画分を分取し、酢酸ナトリウムを 0. 3Mとなるように添加した後、2倍量のエタノール をゆっくりと加えた。水層とエタノール層の間に存在す るDNAをガラス棒でまきとり、70%エタノールで洗 浄した後、風乾した。得られたDNAに10mMトリス 緩衝液(pH7.5)-1mM EDTA・2Na溶液 5mlを加え、4℃で一晩静置し、以後の実験に用い た。

【0035】(B)組換え体の創製

上記(A)項で得たプレビバクテリウム・フラバムM J -233の全DNA溶液の90μlを制限酵素EcoR I 50unitsを用い、37℃で1時間反応させ完 全分解した。このEcoRI分解DNAにクローニング ベクターpUC118(宝酒造より市販)を制限酵素E coRIで切断した後、脱リン酸化処理したものを混合 し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジ チオスレイトール、1mM ATP、10mM MgC 12及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加 し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で15時間 反応させ、結合させた。

【0036】上記(B) 頃で得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970)によりエシェリヒア・コリJM109(宝酒造製)を形質転換し、アンピシリン50mgを含む培地[トリプトン10g、イーストエキストラクト5g、Nacl 5g及び寒天16gを蒸留水11に溶解]に塗抹した。

【0037】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲルを用いて泳動した。このアガロースゲルよりDNAをナイロンメンブレン上に移しとり、エシェリヒア・コリ、バチルスサチルス由来secY遺伝子の共通領域をプローブとしてサザンハイブリダイゼーションを行なった。用いたプロ

ーブとしては、エシェリヒア・コリ、バチルス・サチルス由来のsecY遺伝子から推定されるアミノ酸配列で特に相同性の高い領域に注目し、そのアミノ酸配列より想定される混合オリゴヌクレオチドプローブをアプライド・バイオシステムズ(AppliedBiosystems)社製394 DNA/RNAシンセサイザー(synthesizer)を用いて合成した。

【0038】実際に用いたプローブの塩基配列は、次の アミノ酸配列:

Ala Gly Va l Ile Pro Val Ile Phe Ala より想定される下記の塩基配列:

GCI GGI GTI ATH CCI GTI ATH TTY GC

(配列中、HはA又はC又はT、YはC又はTを示し、ここでAはアデニン、Gはグアニン、Cはシトシン、Tはチミン、Iはデオキシイノシンを示す。)の26mer(26塩基対)である。なお、プローブの合成にあたっては、混合の度合が著しくなりすぎぬようにデオキシイノシンを用いた。

【0039】合成した上記オリゴヌクレオチドプローブをT4ポリヌクレオチドキナーゼ(宝酒造社製)を用いる手法で、5′末端リン酸基を [y-32P] ATPでラジオアイソトーブラベルした [Analytical Biochemistry, 158, 307-315, 1986]。サザンハイブリダイゼーションは、常法 [Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)]の通り行なった。この結果、ポジティブなバンドを生ずるクローンを選定することができ、プラスミドpUC118の長さ3.2kbのDNA 断片に加え、長さ約4.2kbの挿入断片が認められた。

【0040】本プラスミドをpUC118-Y-fragと命名した。

(D) secYDNA遺伝子を含むDNA断片(A) 断 片のサブクローニング 上記(C)項で得たプラスミドpUC118-Y-fragに含まれるDNA挿入断片を、必要な部分だけに小型化するために、プラスミドpUC118(宝酒造より市販)へsecY遺伝子DNAを含むDNA断片を下記のとおりサブクローニングした。

【0041】上記(C)項で得たプラスミドpUC118-Y-fragを制限酵素KpnIで切断したものと、プラスミドpUC118を制限酵素KpnIで切断したものを混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度であ

【0042】得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970)により前記エシェリヒア・コリJM109を形質転換し、アンピシリン50mgを含む培地[トリプトン10g、イーストエキストラクト5g、NaCl 5g及び寒天16gを蒸留水11に溶解】に塗抹した。

る)、12℃で15時間反応させ、結合させた。

【0043】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、ハイブリダイゼーション法を用いて調べたところ、プラスミドpUC118の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約1.5kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限酵素で切断したときの、長さ約1.5kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは前記表1に示したとおりであった。このDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す。

【0044】また上記で得たプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の第2表に示す。

【0045】 【表2】

第2表 プラスミドpUC118-secY

	30 2 2 7 7 1 1	pocific seci
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ (kb)
BamHI	1	4. 7
SacI	2	4. 1, 0. 6
PstI	3	3. 5, 0. 7, 0. 5

【0046】上記の制限酵素により特徴づけられるブラスミドをpUC118-secYと命名した。以上によりsecY遺伝子DNAを含む大きさが約1.5kbのDNA断片(KpnI断片)を得ることができた。

【0047】実施例2

secY遺伝子DNAの塩基配列の決定

実施例1の(D)項で得られたsecY遺伝子DNAを含む長さが約1.5kbのDNA断片について、その塩 基配列をプラスミドpUC118またはpUC119 (宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法 (dideoxychain termination法) (Sanger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 74, 5463, 1977) により図2に示した戦略図に従って決定した。 【0048】その塩基配列中のオープンリーディングフレームの存在から、secY遺伝子DNAは、後配配列表の配列番号1に示す塩基配列を有する440個のアミノ酸をコードする1320の塩基対より構成されていることが判明した。

【0049】 実施例3

コリネ型細菌内で複製し安定なプラスミドベクター p C R Y 3 0 の作成

(A) プラスミドpBY503の調製

プラスミドpBY503は、プレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144 (FERM BP-2515) から分離された分子量約10メガダルトンのプラスミドであり、特開平1-95785号公報に記載のようにして調製した。

【0050】半合成培地A培地[尿素2g、(NH₄) 2 SO₄ 7 g, K₂ HPO₄ 0. 5 g, KH₂ PO 4 0. 5g, MgSO4 0. 5g, FeSO4 · 7H, O 6mg、MnSO₄·4~6H₂O 6mg、酵母 エキス2.5g、カザミノ酸5g、ビチオン200 μ g、塩酸チアミン200μg、グルコース20g及び蒸 留水11] 11に、ブレビバクテリウム・スタチオニス IFO12144を対数増殖期後期まで培養し、菌体を 集めた。得られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチ 一ムを含む緩衝液 [25mMトリス(ヒドロキシメチ ル) アミノメタン、10mM EDTA、50mMグル コース] 20mlに懸濁し、37℃で1時間反応させ た。反応液にアルカリーSDS液 [0.2N NaO H、1% (W/V) SDS] 40mlを添加し、緩やか に混和して室温にて15分間静置した。次に、この反応 液に酢酸カリウム溶液 [5M酢酸カリウム溶液60m 1、酢酸11.5ml、蒸留水28.5mlの混合液] 30mlを添加し、充分混和してから氷水中に15分間 静置した。

【0051】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得た。これに等量のフェノールークロロホルム液(フェノール:クロロホルム=1:1混和液)を加え懸濁した後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,000×gの遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍量のエタノールを加え、-20℃で1時間静置後、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱を回収した。

【0052】沈澱を減圧乾燥後、TE緩衝液 [トリス10mM、EDTA 1mM; HC1にてpH8.0に調整] 2m1に溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のTE緩衝液100m1に塩化セシウム170gを溶解させた液] 15m1と10mg/m1エチジウムブロマイド溶液1m1を加えて、密度を1.392g/m1に合わせた。この溶液を12℃で42時間、116,000×gの遠心分離を行った。

【0053】プラスミドpBY503は紫外線照射により遠心管内で下方のバンドとして見い出される。このバンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、プラスミドpBY503を含む分画液を得た。次いでこの分画液を等量のイソアミルアルコールで4回処理してエチジウムブロマイドを抽出除去し、その後にTE緩衝

液に対して透析を行った。このようにして得られたプラスミドpBY503を含む透析液に3M酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30mMに添加した後、2倍量エタノールを加え、-20℃1時間静置した。この溶液を15,000×gの遠心分離にかけてDNAを沈降させ、プラスミドpBY503を50μg得た。

【0054】 (B) <u>プラスミドベクターp CRY30の</u> 作成

プラスミドpHSG298(宝酒造製)0.5μgに制限酵素Sall(5units)を37℃1時間反応させ、プラスミドDNAを完全に分解した。前記(A)項で調製したプラスミドpBY503の2μgに制限酵素Xhol(1unit)を37℃で30分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解した。両者のプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活性化するために65℃で10分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50mMトリス緩衝液pH7.6、10mM MgCl2、10mMジチオスレイトール、1mM ATP及びT4DNAリガーゼ1unitになるように各成分を強化し、16℃で15時間保温した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリJM109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。

【0055】形質転換株は30 μ g/ml(最終濃度)のカナマイシン、100 μ g/ml(最終濃度)のIPTG(イソプロピルー β -Dーチオガラクトピラノシド)100 μ g/ml(最終濃度)のX-gal(5ープロモー4ークロロー3ーインドリルー β -Dーガラクトピラノシド)を含むL培地(トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g及び蒸留水11、pH7.2)で37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。これらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたものを選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法
[T. Maniatis, E. F. Fritsch, J. Sambrook, "Molecular cloning"(1982),90-91参照]により抽出した。

【0056】その結果、ブラスミドpHSG298のSal1部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kbの断片が挿入されたプラスミドpHSG298-oriが得られた。次に同様の方法を用い、前記(A)項で得られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素Kpnl及びEcoRlにて処理して得られる約2.1kbのDNA断片を上記プラスミドpHSG298-oriのKpnl及びEcoRl部位にクローニングし、プラスミドベクターpCRY30を調製した。

【0057】実施例4

プラスミドpCRY30-secYの作成及びコリネ型 細菌への導入

実施例1の(C)項で得られたプラスミドpUC118 ーsecY5μgを制限酵素KpnIを各5units 用い、37℃で1時間反応させ分解したものと、実施例 3の (B) 項で得られたプラスミドpCRY30 1μ gを制限酵素KpnI lunitを用い、37℃で1 時間反応させ分解したものを混合し、50mMトリス緩 衝液 (pH7. 6)、10mMジチオスレイトール、1 mM ATP、10mM MgCl2 およびT4DNA リガーゼ 1 u n i t の各成分を添加し(各成分の濃度は 最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させ た。このプラスミドを用いて、前記方法に従い前記エシ ェリヒア・コリJM109株を形質転換し、カナマイシ ン50μg/mlを含む培地 [トリプトン10g、イー ストエキストラクト5g、NaCl 5g及び寒天16 gを蒸留水11に溶解]に塗抹した。

【0058】この培地上の生育株を常法により液体培養 し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミ ドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を 用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ 8. 6 k b の D N A 断片に加え、大きさ 1. 5 k b の 挿 入DNA断片が認められた。上記の如く調製されたプラ スミドDNAを、コリネ型細菌へ形質転換した。

【0059】形質転換は、電気パルス法を用いて次のと おり行った。プレビバクテリウム・フラバムM J-23

3 (FERM BP-1497) プラスミドpBY50 2除去株を100mlの前記A培地で対数増殖初期まで 培養し、ペニシリンGを1ユニット/mlになるように 添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌 体を集め、菌体を20mlのパルス用溶液(272mM Sucrose, 7mM KH₂ PO₄, 1mM M g C 12; p H 7. 4) にて洗浄した。さらに菌体を遠 心分離して集め、5 m l のパルス用溶液に懸濁し、0. 75mlの細胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶 液50μ1とを混合し、水中にて20分間静置した。ジ ーンパルサー (バイオラド社製) を用いて、2500ボ ルト、25μFDに設定し、パルスを印加後氷中に20 分間静置した。全量を3mlの前記A培地に移し30℃ にて1時間培養後、カナマイシン15μg/ml (最終 濃度)を含む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日 間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、前記実 施例3(A)項に記載の方法を用いてプラスミドを得 た。このプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断 片の大きさを測定した。その結果を下記の第3表に示

[0060] 【表3】

第3表 プラスミドpCRY30-secY

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(k b)
EcoRI	1	10.1
BamHI	1	10.1
Kpnl	2	8.6,1.5
Xhol	1	10.1

【0061】上記制限酵素により特徴づけられるプラス ミドをpCRY30-secYと命名した。なお、プラ スミドpCRY30-secYにより形質転換されたブ レビバクテリウム・フラバムMJ233-secYは、 茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院微生物工 業技術研究所に、平成4年11月24日付で: 微工研菌 寄第13302号 (FERM-13302) として寄託 されている。

[0062]

【配列表】配列番号:1

配列の長さ:1320

配列の型:核酸 鎖の数: 二本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:Genomic DNA

生物名:ブレビバクテリウム フラバム

株名: MI233 配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1320 特徴を決定した方法:P

配列

GTG TCC GCC ATT ATT CAG GCA TTC AAG GAC GCC GAT CTG CGT AAG AAG Val Ser Ala Ile Ile Gln Ala Phe Lys Asp Ala Asp Leu Arg Lys Lys 1 5 10

ATT TTC TTC ACT ATC GCC ATG ATC GTT CTA TAC CGC ATC GGT GCG CAG

Ile Phe Phe Thr Ile Ala Met Ile Val Leu Tyr Arg Ile Gly Ala Gln 25

ATC CCT TCC CCG GGA GTT GAC TAT GCA ACG ATT AGT GGT CCT CTG CGT Ile Pro Ser Pro Gly Val Asp Tyr Ala Thr Ile Ser Gly Arg Leu Arg

> 40 45

GAC TTG ACT CAG GAT CAG TCA AGC GTT TAT TCG CTG ATT AAC CTG TTT

```
Asp Leu Thr Gln Asp Gln Ser Ser Val Tyr Ser Leu Ile Asn Leu Phe
                         55
TCC GGT GGA GCG CTG CTG CAG CTG TCC ATT TTT GCT ATT GGT ATC ATG
Ser Gly Gly Ala Leu Leu Gln Leu Ser Ile Phe Ala Ile Gly Ile Met
                     70
                                         75
CCG TAC ATC ACG GCG TCT ATT ATC GTG CAG CTG CTG ACT GTG GTT ATT
Pro Tyr Ile Thr Ala Ser Ile Ile Val Gln Leu Leu Thr Val Val Ile
                                     90
CCA CAC TTT GAG GAG TTG AAG AAG GAA GGC CAG TCT GGC CAG GCC AAG
Pro His Phe Glu Glu Leu Lys Lys Glu Gly Gln Ser Gly Gln Ala Lys
                                105
ATG ATG CAG TAC ACC AGG TAC TTA ACG GTT GCC TTG GCG TTG CTT CAG
Met Met Gln Tyr Thr Arg Tyr Leu Thr Val Ala Leu Ala Leu Leu Gln
                          120
TCT TCG GGC ATC GTC GCG TTG GCG GAC CGT GAG CAG CTG CTT GGC GCA
Ser Ser Gly Ile Val Ala Leu Ala Asp Arg Glu Gln Leu Leu Gly Ala
    130
                        135
                                            140
GGC ATT CGC GTG CTG TCG GCT GAT CGC AAC TTC TTC GAC CTC ATT GTT
Gly Ile Arg Val Leu Ser Ala Asp Arg Asn Phe Phe Asp Leu Ile Val
                    150
                                       155
TTG GTC ATC ACC ATG ACT GCG GGT GCA GTG CTT GTG ATG TGG ATG GGT
Leu Val lle Thr Met Thr Ala Gly Ala Val Leu Val Met Trp Met Gly
                                   170
GAG CTC ATC ACG GAA AAG GGC GTA GGC AAT GGT ATG TCG CTG CTG ATT
Glu Leu Ile Thr Glu Lys Gly Val Gly Asn Gly Met Ser Leu Leu Ile
            175
                                180
TTC GCT GGT ATC GCA ACT CGC CTC CCA ACT GAT GGC ATG AAC ATT CTG
Phe Ala Gly Ile Ala Thr Arg Leu Pro Thr Asp Gly Met Asn Ile Leu
                            195
                                                200
GGC AAC TCC GGC GGC GTG GTT TTC GCT GTT GTT CTG GCT TCC GTT CTG
Gly Asn Ser Gly Gly Val Val Phe Ala Val Val Leu Ala Ser Val Leu
                        210
ATC CTG GTC ATT GGT GTT GTA TTC GTT GAG CAG GGC CAG CGT CGT ATT
Ile Leu Val Ile Gly Val Val Phe Val Glu Gln Gly Gln Arg Arg Ile
                    225
                                       230
CCA GTG CAG TAC GCA AAG CGC ATG GTG GGT CGT CGT CAG TAC GGT GGT
Pro Val Gln Tyr Ala Lys Arg Met Val Gly Arg Arg Gln Tyr Gly Gly
                                    245
TCT TCC ACT TAC CTG CCT TTG AAG GTC AAC CAA GCT GGT GTT ATC CCA
Ser Ser Thr Tyr Leu Pro Leu Lys Val Asn Gln Ala Gly Val Ile Pro
            255
                               260
GTG ATC TTC GCG TCT TCC TTG ATT TAC ATG CCA GTG CTG ATT ACT CAG
Val Ile Phe Ala Ser Ser Leu Ile Tyr Met Pro Val Leu Ile Thr Gln
                           275
ATC GTG AAC TCT GGT TCG CTG GAA GTG TCT GAT AAC TGG TGG CAG CGC
Ile Val Asn Ser Gly Ser Leu Glu Val Ser Asp Asn Trp Trp Gln Arg
    285
                       290
                                           295
AAC ATC ATT GCG CAC CTG CAG ACG CCT TCT TCC TGG CAG TAC ATT GTT
Asn Ile Ile Ala His Leu Gln Thr Pro Ser Ser Trp Gln Tyr Ile Val
300
                   305
                                       310
```

TTG TAC TTT GCA CTG ACC ATC TTC TTC TCT TAC TTC TAT GTT TCT GTT Leu Tyr Phe Ala Leu Thr Ile Phe Phe Ser Tyr Phe Tyr Val Ser Val 320 325 CAG TAT GAT CCA GCT GAG CAG GCT GAA AAC ATG AAG AAG TAC GGC GGA Gln Tyr Asp Pro Ala Glu Gln Ala Glu Asn Met Lys Lys Tyr Gly Gly 340 TTT ATC CCT GGT ATT CGT CCG GGC CGT CCG ACT GCT GAG TAC TTG GGA Phe Ile Pro Gly Ile Arg Pro Gly Arg Pro Thr Ala Glu Tyr Leu Gly 355 TTC GTC ATG AAC CGC CTG CTG TTT GTT GGT TCC CTG TAC CTG GCT GTC Phe Val Met Asn Arg Leu Leu Phe Val Gly Ser Leu Tyr Leu Ala Val 370 375 ATT GCT GTG CTG CCA AAC ATT ATG CTG GAT CTA GGT GTT GAC GCC GGT Ile Ala Val Leu Pro Asn Ile Met Leu Asp Leu Gly Val Asp Ala Gly 385 TCG GCC GGA GCA ACT CCA TTC GGC GGA ACC GCA ATC TTG ATT CTT GTA Ser Ala Gly Ala Thr Pro Phe Gly Gly Thr Ala Ile Leu Ile Leu Val 410 TCT GTT GCA CTG ACC ACA GTG AAG CAG ATT GAG AGC CAG CTC CTG CAA Ser Val Ala Leu Thr Thr Val Lys Gln Ile Glu Ser Gln Leu Leu Gln 425 AGC AAC TAC GAA GGA CTT CTA AAA TAA Ser Asn Tyr Glu Gly Leu Leu Lys *** 435

【図面の簡単な説明】

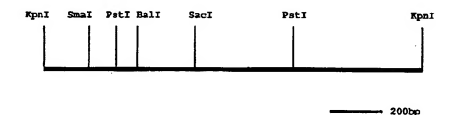
【図1】本発明のsecY遺伝子DNAを含むDNA断片の制限酵素による切断点地図。

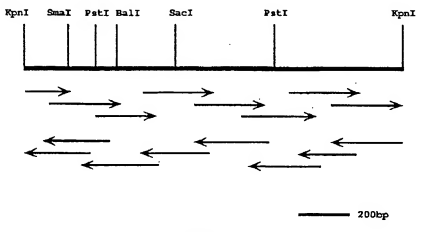
【図2】大きさが約1.5kbの本発明のsecY遺伝

子DNAを含むDNA断片の塩基配列決定のための戦略 図

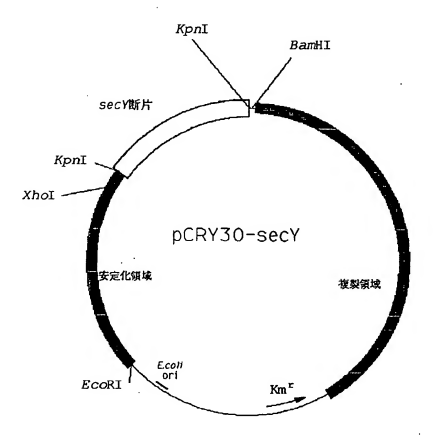
【図3】本発明のプラスミドpCRY30-secYの制限酵素の切断点地図。

【図1】





【図3】



フロントページの続き

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-261766

(43)公開日 平成6年(1994)9月20日

(51)Int.Cl.5

識別記号 ZNA

FΙ

技術表示箇所

C 1 2 N 15/54

C 1 2 P 13/08

A 2121-4B

// (C12N 15/54

C12R 1:13)

9050-4B

庁内整理番号

C 1 2 N 15/00

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全28頁) 最終頁に続く

(21)出顯番号

特願平5-55451

(71)出願人 000006057

(22)出願日

平成5年(1993)3月16日

三菱油化株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目 5番 2号

(72)発明者 佐藤 幸江

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波給合研究所内

(72)発明者 畚野 信剛

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72)発明者 小林 幹

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波絡合研究所内

(74)代理人 弁理士 山本 隆也

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 フィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA及び その利用 (57)【要約】

【構成】 AEC耐性を有しかつL-リジン生産性の増 加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233から単 離した、レーリジンによるフィードバックインヒビショ ンの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子 DNA.

【効果】 このフィードパックインヒビションの解除さ れたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNAを導 入したコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドで形 質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233 株は、Lーリジンの生成量が顕著に増加した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 プレビバクテリウム風細菌由来のL-リジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA。

テリウム・フラバム (<u>Brevibacterium</u> <u>flavum</u>) MJ233である請求項1記載の遺伝子 DNA。

【請求項3】 次のDNA塩基配列

【請求項2】 プレビバクテリウム属細菌がプレビバク

GTGGCCCTGG TCGTACAGAA ATATGGCGGT TCCTCGCTTG AGAGTGCGGA ACGCATTAGA AACGTCGCTG AACGGATCGT TGCCACCAAG AAGGCTGGAA ATAATGTCGT GGTTGTCTGC 120 TCCGCAATGG GAGACACCAC GGATGAGCTT CTAGAACTTG CTGCGGCAGT GAATCCCGTT 180 CCGCCAGCTC GTGAAATGGA TATGCTCCTG ACTGCTGGTG AGCGTATTTC TAACGCTCTC 240 GTCGCCATGG CTATTGAGTC CCTGGGTGCA GAGGCTCAAT CTTTCACGGG TTCTCAGGCT 300 GGTGTGCTCA CCACCGAGCG TCACGGAAAC GCACGCATTG TTGATGTCAC TCCAGGTCGT 360 GTGCGTGAAG CACTCGATGA GGGCAAGATC TGCATTGTTG CTGGTTTCCA GGGTGTCAAT 420 AAGGAAACCC GCGATGTCAC CACGTTGGGT CGCGGTGGTT CTGATACCAC TGCAGTTGCA 480 TTGGCAGCTG CTCTGAACGC TGATGTGTGT GAGATTTACT CAGATGTTGA CGGCGTGTAC 540 ACCGCTGACC CGCGCATCGT TCCTAATGCT CAGAAGCTCG AAAAGCTCAG CTTCGAAGAA 600 ATGCTGGAAC TTGCTGCTGT TGGCTCCAAG ATTTTGGTGC TACGCAGTGT TGAATACGCT 660 CGTGCATTCA ATGTGCCACT TCGCGTACGC TCGTCTTATA GCAATGATCC CGGCACTTTG 720 ATTGCCGGCT CTATGGAGGA TATTCCTGTG GAAGAAGCAG TCCTTACCGG TGTCGCAACC 780 GACAAGTCCG AAGCCAAAGT AACCGTTCTG GGTATTTCCG ATAAGCCAGG CGAGRYTGCG 840 AAGGTTTTCC GTGCGTTGGC TGATGCAGAA ATCAACATTG ACATGGTTCT GCAGAACGTC 900 TYCTCTGTGG AAGACGGCAC CAYCGACATC ACGTTCACCT GCCCTCGCTC TGACGGACGC 960 CGTGCGATGG AGATCTTGAA GAAGCTTCAG GTTCAGGGCA ACTGGACCAA TGTGCTTTAC 1020 GACGACCAGG TCGGCAAAGT CTCCCTCGTG GGTGCGGGCA TGAAGTCTCA CCCAGGTGTT 1080 ACCGCAGAGT TCATGGAAGC TCTGCGCGAT GTCAACGTGA ACATCGAATT GATTTCCACC 1140 TCTGAGATCC GCATTTCCGT GCTGATCCGT GAAGATGATC TGGATGCTGC TGCACGTGCA 1200 CTGCATGAGC AGTTCCAGCT GGGCGGCGAA GACGAAGCCG TCGTTTATGC AGGCACCGGA 1260 CGC 1263

(配列中、835番目のRはG又はAを示し、836番目、902番目および923番目のYはC又はTを示し、同時に、835番目のRがGであり、836番目、902番目および923番目のYがCであることはな

い。)で表されるL-リジンによるフィードバックイン ヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードす る遺伝子DNA。

【請求項4】 次のアミノ酸配列

Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 1 . 5 10 Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 25 Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 40 45 Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 55 60 Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 70 75 Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 90 Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 125 Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 135

Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala

150 155 Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 170 Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 185 190 Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 200 Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 215 220 Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 230 235 Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 245 250 Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 265 Ser Asp Lys Pro Gly Glu AAA Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val YYY Ser Val Glu 295 300 Asp Gly Thr ZZZ Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 310 315 Arg Ala Met Glu lle Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 340 345 Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 360 Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 375 380 Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 390 395 Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 Ala Gly Thr Gly Arg 420

(配列中、279番目のAAAはAla又はThr又はValを示し、301番目のYYYはSer又はPheを示し、308番目のZZZはThr又はIleを示し、同時に、279番目のAAAがAlaであり、301番目のYYYがSerであり、308番目のZZZがThrであることはない。)で表されるLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAが導入された組換えプラスミド。

【請求項6】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAと、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子 を含むDNAを保有する組換えプラスミド。

【請求項7】 請求項6記載の組換えプラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌。 【請求項8】 グルコースを、請求項7記載のコリネ型 細菌の培養菌体又は菌体処理物と接触させてレーリジン を生成せしめることを特徴とするレーリジンの製造法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ブレビバクテリウム風 細菌由来のLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子DNA、該遺伝子DNAを含む組換えプラスミド、該プラスミドで形質転換されたコリネ型細菌及び該コリネ型細菌を用いるLーリジンの製造法に関する。

【0002】 Lーリジンは、必須アミノ酸として蛋白質中にその存在が知られ、医薬や食品添加物として用いられている。

[0003]

【従来の技術】従来、Lーリジンの工業的製造法としては、グルタミン生産菌であるコリネ型細菌の各種栄養要求株、各種薬剤耐性株、各種薬剤感受性株を用いてLーリジンを製造する方法が知られている [例えば、特公昭51-21078号公報、特公昭53-1833号公報、特公昭62-8692号公報等参照]。また、組換え菌を用いた製造法も提案されている [特開昭56-160997号公報、特開昭60-62994号公報、特開昭62-79788号公報等参照]。しかしながら、従来提案されている方法によるLーリジンの製造法では、対糖収率が低く及び/又はLーリジンの蓄積に限界があり、新たな観点から、遺伝子工学的手法による協株の改良等を含め、Lーリジンをより効率的に生成させる方法の提供が強く求められている。

【0004】 Lーリジン生合成経路において、Lーアスパラギン酸を初発とする第一ステップでアスパルトキナーゼ(E. C. 2. 7. 2. 4.) によりLーアスパラギン酸にリン酸が付加される。該アスパルトキナーゼは、最終生成物であるLーリジンにより限害を受ける、即ちフィードバックインヒビションを受け、培地中にある濃度以上Lーリジンを蓄積させることができない。このことが、微生物を用いるLーリジンの製造上の問題となっていた。

【0005】一方、アスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子としては、エシェリ ヒア・コリ (Escherichia coli) 由来 の遺伝子 [Journal of Biologica l Chemistry, <u>256</u>, 10228~102 30, 1981参照] がよく研究されている。また、グ ラム陽性細菌由来のアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) としては、バチルス・サチルス (Bac illus subtilis)、コリネバクテリウム ・グルタミカム (Coryneform glutam icum) 等が知られている [Journal of Biological Chemistry, 262, 8787-8798, 1987; Molecular Microbiology, 5, 1197-1204, 1991参照)。しかしながら、ブレビバクテリウム属 由来のアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子については従来の報告例は見 当らない。

【00.06】本発明者等は、先にプレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum) MJ233株染色体より、アスパルトキナーゼ遺伝子を単離し、該遺伝子を適当なベクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いると、効率的にLーリジンを製造しうることを見い出し提案した(特願平4-24658号明細書参照)。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、プレビパクテリウム属細菌由来のレーリジンによるフィードパックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ(E. C. 2. 7. 2. 4.)をコードする遺伝子DNAを単離し、該遺伝子を同種であるコリネ型細菌に導入し、該コリネ型細菌を用いて、新たな観点からさらに効率的にレーリジンを製造することである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、S-(2-アミノエチル)-L-システイン(以下これを「AEC」と略称することがある)耐性を有するプレビバクテリウム属細菌染色体より、L-リジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子DNAを適当なベクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いると、さらに効率的にL-リジンを製造し得ることを見い出し本発明を完成するに至った。

【0009】かくして本発明によれば、

- (1) ブレビバクテリウム属細菌由来のL-リジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA;
- (2) 後記配列表の配列番号6で示されるDNA塩基配列で表されるLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA:
- (3) 後記配列表の配列番号7で示されるアミノ酸配列で表されるLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA;
- (4) 該遺伝子DNAが導入された組換えプラスミド;
- (5) 該組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型細 菌: 及び
- (6) 該形質転換されたコリネ型細菌を用い、グルコースを原料としてLーリジンを製造する方法が提供される。

【0010】以下、本発明についてさらに詳細に説明する。本発明の「Lーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA」とは、AECを含有するプレートに生育可能なコリネ型細菌のうち、リジンの生育量が増加した株の染色体より抽出したアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA、すなわちLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ(E. C. 2. 7. 2. 4.)をコードする遺伝子DNAを意味するものである。

【0011】本発明のLーリジンによるフィードバック インヒビションが解除されたアスパルトキナーゼをコー ドする遺伝子を含むDNA断片(以下、これを「A断片」と略称することがある)は、その塩基配列が決定された後においては合成することも可能であるが、通常はAEC耐性を有するアスパルトキナーゼ生産性微生物からクローニングされる場合が多く、その供給源となる微生物としては、AEC耐性を有するプレビバクテリウム・スラバム(Brevibacterium flavum)MJ233(FERM BP-1497)およびその由来株が有利に使用される。

【0012】すなわち、A断片の好適な供給源微生物としてはアスパルトキナーゼ生産性微生物を変異処理し、AEC耐性を有しかつLーリジンの生産性の増加した微生物が使用される。変異処理を行なう微生物としては、上記したブレビパクテリウム風細菌、殊にブレビパクテリウム・フラバム(Brevibacteriumflavum)MJ233(FERM BP-1497)およびその由来株が有利に使用される。

【0013】これらの微生物を変異処理してA断片を調製するための基本的操作の一例を述べれば次のとおりである:先ず、プレビバクテリウム・フラバムMJ233にNーメチルーN'ーニトローNーニトログアニジン処理により変異を誘起せしめた後、この菌懸濁液をAEC10g/1含有する平板培地〔尿素0.2%、硫安0.7%、KH $_2$ PO $_4$ 0.05%、K $_2$ HPO $_4$ 0.05%、MgSO $_4$ $_7$ H $_2$ O 0.05%、FeSO $_4$ $_7$ H $_2$ O 6mg/l、MnSO $_4$ $_4$ $_7$ 6H $_2$ O 6mg/l、MnSO $_4$ $_7$ 4 $_7$ 6H $_2$ 0 6mg/l、MnSO $_4$ $_7$ 4 $_7$ 6H $_2$ 0 6mg/l、MnSO $_4$ $_7$ 4 $_7$ 6H $_2$ 0 6mg/l、MnSO $_4$ $_7$ 4 $_7$ 8 $_7$ 8 $_7$ 8 $_7$ 9

【0014】上記のようにして得られた変異株を好気的に培養して、培地中に生成蓄積するLーリジンの含量が親株より増加しているものをさらに選抜することにより、AEC耐性を有しかつLーリジン生産性の増加したブレビパクテリウムフラバムMJ233を取得することができる。かくして得られるA断片の供給源となる微生物の好適具体例として以下の菌株を挙げることができる。

【0015】プレビバクテリウム・フラバムMJ233 -Leu-AEC-Lys163(FERM P-13 512)、プレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys84(FERM P-13511)、プ レビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Ly s242(FERMP-13513)、プレビバクテリ ウム・フラバムMJ233-AEC-Lys40(FE RM P-16510)。

【0016】これら変異株の菌学的性質は、AEC耐性

およびLーリジン生産性増加を除いては、親株であるプレビバクテリウム・フラバムMJ233と同様である(菌学的性質については、特開昭51-130592号公報参照)。次に、上記したAEC耐性を有し、かつLーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この染色体DNAを適当な制限酵素、例えばEcoRIを用いて染色体DNAを完全に分解する。

【0017】得られるDNA断片をクローニングベクター、例えばpHSG399(宝酒造製)に挿入し、このベクターを用いて、アスパルトキナーゼ遺伝子が欠損した大腸菌(エシェリヒア・コリ)変異株CGSC5074〔エシェリヒア・コリ・ジエネテック・ストック センター(Escherichia coli Genetic Stock Center)、デパートメント・オブ・バイオロジー、エール・ユニバーシィティ(Department of Biology, YaleUniversity); P.O.Box 6666New Haven、CT 06511-744、U.S.A.保存菌株)を形質転換し、AECを含有する選択培地に塗抹することにより、形質転換株を取得す

【0018】得られる形質転換株よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたAEC耐性を有しかつLーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。かくして得られるA断片をさらに適当な制限酵素を用いて切断し、得られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なベクタープラスミドに挿入し、このベクタープラスミドを、通常用いられる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法、電気パルス法等による形質転換により、これを前記アスパルトキナーゼが欠損した大腸菌変異株に導入し、AECを含有する選択培地に強抹する。

【0019】得られる形質転換体よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたAEC耐性を有しかつLーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。このようにして得られるA断片の一つは、上記AEC耐性を有しかつLーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233株の染色体DNAを制限酵素EcoRlの完全分解により切り出し、さらにそれを制限酵素NruIで切断することによって得られる大きさが約1.7kbのDNA断片を挙げることができる。

【0020】この約1.7kbのL-リジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下記表1に、制限酵素による切断点地図を図1にそ

表 1		
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ (kb)
Pvu II	3	0. 1, 0. 2, 0. 7, 0. 7
Dra 1	1	0. 2, 1. 5
Hinc II	2	0.3,0.6,0.7
Hind III	1	0.4,1.2
Bgl II	2	0.5,0.6,0.6
Pst 1	2	0.4,0.6,0.7
N c o I	1	0.5,1.2
X b a I	1	0.4,1.3

【0022】なお、本明細書において、制限酵素による「認職部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、制限酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数から決定した値を採用した。

【0023】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ (Aphag e)のDNAを制限酵素HindIIIで切断して得られ る分子量既知のDNA断片の同一アガロースゲル上での **泳勁距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアクリ** ルアミドゲル電気泳動を用いる場合には、エシェリヒア ・コリのファイ・エックス174ファージ (øx174 phage) のDNAを制限酵素HaeIII で切断して 得られる分子量既知のDNA断片の同一ポリアクリルア ミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、切 断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大きさを 算出する。プラスミドの大きさは、切断断片それぞれの 大きさを加算して求める。なお、各DNA断片の大きさ の決定において、1 k b 以上の断片の大きさについて は、1%アガロースゲル電気泳動によって得られる結果 を採用し、約0.1kbから1kb未満の断片の大きさ については4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によっ て得られる結果を採用した。

【0024】一方、上記のAEC耐性を有しかつLーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233の染色体DNAを制限酵素NruIおよびEcoRIによって切断することにより得られる大きさが約1.7kbのDNA断片については、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119(宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxychain termination法、Sanger, F. et. al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74, p5463, 1977)により決定することができる。このようにして決定した上記約1.7kbのDNA断片の塩基配列のオープンリーディングフレームの存在から決定したLーリジンによる

フィードバックインヒビションが解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、後記配列表の配列番号 2~5に示す配列を有するものであり、421個のアミノ酸をコードする1263の塩基対から構成されている。

【0025】なお、後記配列表の配列番号1に、比較対照としてAECを含有しない選択培地を用いた他は同様の方法で単離・配列を決定したプレビバクテリウム・フラバムMJ233染色体由来のアスパルトキナーゼ遺伝子(以下これを「野生型のアスパルトキナーゼ遺伝子」と言うことがある。)DNAの配列を示す。また、配列番号2に前記MJ233-Leu-AEC-Lys163株より得られた配列、配列番号3にMJ233-AEC-Lys84株より得られた配列、配列番号4にMJ233-AEC-Lys240株より得られた配列、配列番号5にMJ233-AEC-Lys40株より得られた配列をそれぞれ示す。

【0026】後記配列表の配列番号1~5に示される配列から明らかなとおり、Lーリジンによりフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子DNAは、野生型のアスパルトキナーゼ遺伝子DNAと比較して、835番目、836番目、902番目、923番目の塩基がそれぞれGからA、CからT、CからTに変異することによって、279番目、279番目、301番目、308番目のアミノ酸がそれぞれAlaからThr、AlaからVal、SerからPhe、ThrからIleに変化したものである。

【0027】また、逆に、この配列をもとにして、サイトダイレクトミュータジェネシス(Site-directed mutagenesis法、Kramer, W. et. al. Nucl. Acids Res., 12, p9441, 1984)を用いて人為的に変異を導入することによっても、AEC耐性を付与する変異型アスパルトキナーゼ遺伝子を得ることができる。

【0028】これらの結果から、本発明のレーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子DNAは、後記配列表の配列番号6に示される塩基配列又は配列番号7に示されるアミノ配

列で表されるDNAであることが判明した。上記の塩基配列を包含する本発明のレーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片は、天然のAEC耐性を有するプレビバクテリウム風細菌染色体DNAから分離されたもののみならず、通常用いられるDNA合成装置、例えばベックマン社製System-1 Plusを用いて合成されたものであってもよい。

【0029】また、前記の如くAEC耐性を有するブレビバクテリウム・フラバムMJ233変異株の染色体DNAから取得される本発明のDNA断片は、Lーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明のアスバルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片に包含されるものである。

【0030】本発明のLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)は、適当なプラスミド、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターに導入することにより、コリネ型細菌内でアスパルトキナーゼの高発現可能な組換えプラスミドを得ることができる。

【0031】また、本発明のLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーターはコリネ型細菌が保有する該遺伝子自身のプロモーターであることができるが、それに限られるものではなく、アスパルトキナーゼ遺伝子の転写を開始させるための原核生物由来の塩基配列であればいかなるプロモーターであってもよい。

【0032】本発明のA断片を導入することができる、コリネ型細菌内での複製増殖機能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターとしては、例えば、特開平3-210184号公報に記載のプラスミドpCRY3に記載のプラスミドpCRY2に、pCRY2にでは、pCRY2にでは、pCRY3にでは、pCRY3にではできる。 1、pCRY3にではできるではできる。 1、pCRY3にではできる。 1、pCRY3にではできる。 1、pCRY3にできる。 1、pCRY

11等を挙げることができる。

【0033】中でもコリネ型細菌の宿主一ベクター系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子とをもつものが好ましく、例えば、プラスミドpCRY30、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX等が好適に使用される。

【0034】上記プラスミドベクターpCRY30を調 製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニ ス (Brevibacterium stationi s) IFO12144 (FERM BP-2515) p らプラスミドpBY503 (このプラスミドの詳細につ いては特開平1-95785号公報参照) DNAを抽出 し、制限酵素Xholで大きさが約4.0kbのプラス ミドの複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断片(以 下これを「複製機能領域」と言うことがある。) を切り 出し、制限酵素EcoRIおよびKpnIで大きさが約 2. 1 k b のプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含 むDNA断片(以下これを「安定化機能領域」と言うこ とがある。)を切り出す。これらの両断片をプラスミド pHSG298 (宝酒造製) のEcoRI、Kpn I部 位及びSalI部位に組み込むことにより、プラスミド ベクターpCRY30を調製することができる。

【0035】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えばプラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵素部位を、該制限酵素で開裂し、そこに前記A断片および開裂したプラスミドベクターを必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNAリガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。

【0036】プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵素EcoRIで開裂させ、そこに前記アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。このようにして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約1.7kbのA断片を導入した組換えプラスミドは、Lーリジンの製造に好適に用いることができる組換えプラスミドの一つであり、本発明者らはこれをプラスミドpCRY30ーAK835と命名した。プラスミドpCRY30ーAK835の作成方法の詳細については、後記実施例5で説明する。

【0037】このようにして造成されるL-リジンによるフィードバックインヒビションが解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子を含むコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドを、宿主後生物に導入して該微生物の培養物を用いてL-リジンを安定に効率より生産することが

可能となる。本発明によるプラスミドで形質転換しうる 宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばプレビバク テリウム・フラバムMJ233 (FERM BP-14 97)、プレビバクテリウム・フラバムMJ233-A B-41 (FERM BP-1498)、プレビバクテ リウム・フラバムMJ233-ABT-11 (FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムM J233-ABD-21 (FERM BP-1499) 等が挙げられる。

【0038】なお、上記のFERM BP-1498の 菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL- α -アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノール資化性微生物である(特公昭59-28398号公報第3~4欄参照)。また、FERM BP-1500 の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株としたL- α -アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株である(特開昭62-51998号公報参照)。さらに、FERM BP-1499の菌株はFERMBP-1497の菌株を親株としたD- α -アミノ酪酸デアミナーゼ高活性変異株である(特開昭61-177993号公報参照)。

【0039】これらの微生物の他に、プレビバクテリウム・アンモニアゲネス(Brevibacteriumammoniagenes)ATCC6871、同ATCC13746;プレビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacteriumdivaricatum)ATCC14020;プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacteriumlactofermentum)ATCC13869;コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacteriumglutamicum)ATCC31831等を宿主微生物として用いることもできる。

【0040】なお、宿主としてプレビバクテリウム・フラバムMJ233由来の菌株を用いる場合、本菌株が保有するプラスミドpBY502(特開昭63-36787号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があるので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除去することが望ましい。そのようなプラスミドpBY502を除去する方法としては、例えば、継代培養を繰り返すことにより自然に欠失させることも可能であるし、人為的に除去することも可能である [Bact. Rev. 36 p. 361~405 (1972)参照]。上記プラスミドpBY502を人為的に除去する方法の一例を示せば次のとおりである。

【0041】宿主プレビバクテリウム・フラバムMJ233の生育を不完全に阻害する濃度のアクリジンオレンジ(濃度:0.2~50μg/ml)もしくはエチジウムプロミド(濃度:0.2~50μg/ml)等を含む培地に、1ml当り約10細胞になるように植菌し、生

育を不完全に阻害しながら約24時間約35℃で培養する。培養液を希釈後寒天培地に塗布し、約35℃で約2日培養する。出現したコロニーから各々独立にブラスミド抽出操作を行い、プラスミドpBY502が除去されている株を選択する。この操作によりプラスミドpBY502が除去されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233由来菌株が得られる。

【0042】このようにして得られるプレビバクテリウム・フラバムMJ233由来菌株への前記プラスミドの形質転換法としては、エシェリヒア・コリ及びエルビニア・カロトボラについて知られているように (Calvin, N. M. and Hanawalt, P. C., Journal of Bacteriology, 170, 2796 (1988); Ito, K., Nishida, T. and Izaki. K., Agricultural and Biological Chemistry, 52, 293 (1988) 参照]、DNA受容菌へのパルス波通電 [Satoh, Y. et al., Journal of Industrial Microbiology, 5, 159 (1990) 参照]によりプラスミドを導入することが可能である。【0043】上記の方法で形質転換して得られるLーリ

ジンによるフィードバックインヒビションが解除された アスパルトキナーゼ産性能を有するコリネ型細菌、例え ぱプレビバクテリウム・フラバムM J 233由来株の培 養方法を以下に述べる。培養は炭素源、窒素源、無機塩 等を含む通常の栄養培地で行うことができ、炭素源とし ては、例えばグルコース、エタノール、メタノール、廃 糖蜜等が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、 硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硝酸アンモニウ ム、尿素等がそれぞれ単独もしくは混合して用いられ る。また、無機塩としては、例えば、リン酸一水素カリ ウム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用 いられる。この他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、 コーンスティープリカー、カザミノ酸、ビオチン等の各 種ピタミン等の栄養素を培地に添加することができる。 【0044】培養は、通常、通気撹拌、振盪等の好気条 件下に、約20~約40℃、好ましくは約25℃~約3 5℃の温度で行うことができる。 培養途中の p H は 5~ 10、好ましくは7~8付近とすることができ、培養中 のpH調整は酸又はアルカリを添加して行うことができ る。培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1~5容量 %、更に好ましくは2~3容量%である。また、培養期 間は通常1~7日間とすることができ、最適期間は3日 間である。

【0045】このようにして得られる培養物から各々菌体を集めて、水又は適当な緩衝液で洗浄し、Lーリジン生成反応に使用することができる。Lーリジン生成反応においては、これらの菌体をそのまま用いることができ、あるいは超音波処理等を加えた菌体破砕物、さらに

それから分離回収した粗酵素又は精製酵素として、あるいはそれらを適当な担体に固定化して用いることができる。以上に述べた如き菌体の破砕物や粗または精製酵素、固定化物等を本明細書ではまとめて「菌体処理物」という。

【0046】しかして本発明に従えば、グルコースを、上記培業菌体又は菌体処理物と接触させて、Lーリジンを生成せしめることからなるLーリジンの製造法が提供される。グルコースと上記培養菌体又は菌体処理物との接触は、通常の酵素反応と同様に、水性媒体中において、好ましくは約20~約40℃、特に約25~約35℃において行なうことができる。

【0047】生成するL-リジンは例えば、高速液体クロマトグラフィー等の手段により反応液から分離回収することができる。

[0048]

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。

参考例1

ブレビバクテリウム・フラバムMJ233由来のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A 断片)のクローン化

【0049】 (A) <u>ブレビバクテリウム・フラバムMJ</u> 233の全DNAの抽出

半合成培地A培地〔組成:尿素2g、(NH4)2SO 4 7 g, K, HPO40. 5 g, KH, PO4 0. 5 g, MgSO₄ 0. 5g, FeSO₄ · 7H₂ O6m g、MnSO44~6H2O 6mg、酵母エキス2. 5g、カザミノ酸5g、ビオチン200μg、塩酸チア ミン200μg、グルコース20g、蒸留水1リット ル] 1リットルに、プレビバクテリウム・フラバムMJ 233 (FERM BP-1497) を対数増殖期後期 まで培養し、菌体を集めた。得られた菌体を10mg/ mlの濃度にリゾチームを含む10mM NaCl-2 0mMトリス級衝液 (pH8.0) -1mM EDTA -2Na溶液15mlに懸濁した。次にプロテナーゼK を、最終濃度が100μg/mlになるように添加し、 37℃で1時間保湿した。さらにドデシル硫酸ナトリウ ムを最終濃度が0.5%になるように添加し、50℃で 6時間保温して容菌した。この溶菌液に、等量のフェノ ール/クロロホルム溶液を添加し、室温で10分間ゆる やかに振盪した後、全量を遠心分離(5,000×g、 20分間、10~12℃) し、上清画分を分取し、酢酸 ナトリウムを0.3Mとなるように添加した後、2倍量 のエタノールをゆっくりと加えた。水層とエタノール層 の間に存在するDNAをガラス棒でまきとり、70%エ タノールで洗浄した後、風乾した。得られたDNAに1 0mMトリス級衝液 (pH7.5) -1mM EDTA ・2Na溶液5mlを加え、4℃で一晩静置し、以後の 実験に用いた。

【0050】(B)組換え体の創製

上記 (A) 項で得たプレビバクテリウム・フラバムM J 233の全DNA溶液の90μ1を制限酵素 E c ο R I

50 unitsを用い、37℃で1時間反応させ完全分解した。このEcoRl分解DNAにクローニングベクターpHSG399(宝酒造より市販)を制限酵素EcoRlで切断した後、脱リン酸化処理したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl2及びT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で15時間反応させ、結合させた。

【0051】(C) <u>アスパルトキナーゼをコードする遺</u> 伝子を含むプラスミドの選択

上記遺伝子の選抜に用いたアスパルトキナーゼ欠損大腸 菌変異株は、エシェリヒア・コリCGSC5074(t hr A1101、lys C1001、met L1 000)である[()内はアスパルトキナーゼ遺伝子型(Genotype)を示す]。

【0052】上記(B) 項で得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970) により前記エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、クロラムフェニコール50mgを含む選択培地 [K₂ HPO₄ 7g、KH₂ PO₄ 2g、(NH₄)₂ SO₄ 1g、MgSO₄・7H₂O 0.1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解]に塗抹した。

【0053】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpHSG399の長さ2.2kbのDNA断片に加え、長さ約3.8kbの挿入DNA断片が認められた。本プラスミドをpHSG399-AKと命名した。

【0054】(D) アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A) 断片のサブクローニング上記(C) 項で得たプラスミドpHSG399-AKに含まれるDNA挿入断片を、必要な部分だけに小型化するために、プラスミドpUC119(宝酒造より市販)へアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を下記のとおりサブクローニングした。

【0055】上記(C)項で得たプラスミドpHSG399-AKを制限酵素EcoRI、NruIで切断したものと、プラスミドpUC119を制限酵素EcoRI、SmaIで切断したものを混合し、50mMトリス 裁衡液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂及びT4 DN Aリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ、結合

させた。

【0056】得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970)により前記 エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地 $\{K_2 HPO_4 7g, KH_2 PO_4 2g, (NH_4)_2 SO_4 1g, Mg SO_4 <math>\cdot$ 7H₂O 0.1g, グルコース20g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解」に塗抹した。

【0057】この培地上の生育株を常法により液体培養 し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミ ドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を 用いて関べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約1.7kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限で切断したときの、長さ約1.7kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは前記表1に示したものと同様であり、このDNA断片の制限酵素切断点地図も図1に示したものと同様であった。

【0058】また上記で得たプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表2に示す。

[0059]

【表 2】

表 2		<u>プラスミドpUC119ーAK</u>		
制限酵素		認識部位数	切断断片の大きさ(k b)	
BamH	I	1	4. 9	
Bgl	11	2	4. 2, 0. 6	
Hind	111	2	3. 6, 1. 2	

【0060】上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpUC119ーAKと命名した。以上によりアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含む大きさが約1.7kbのDNA断片(NruI-EcoRI断片)を得ることができた。

【0061】参考例2

アスパルトキナーゼをコードする遺伝子の塩基配列の決 定

実施例1の(D)項で得られたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含む長さが約1.7kbのDNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119(宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination法)(Sanger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA74, 5463, 1977)により図2に示した戦略図に従って決定した。

【0062】その塩基配列中のオープンリーディングフレームの存在から、アスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、後記配列表の配列番号1に示す塩基配列を有する421個のアミノ酸をコードする1263の塩基対より構成されていることが判明した。

【0063】参考例3

コリネ型細菌内で複製し安定なプラスミドベクター p C RY30の作成

(A) <u>プラスミドpBY503の調製</u>

プラスミドpBY503は、プレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144 (FERM BP-2515)から分離された分子量約10メガダルトンのプラスミドであり、特開平1-95785号公報に記載のようにして調製した。

【0064】半合成培地A培地 [尿素2g、(NH₄)₂SO₄7g、K₂HPO₄0.5g、KH₂PO

4 0. 5 g, Mg SO₄ 0. 5 g, Fe SO₄ • 7 H₂ O 6mg、MnSO₄·4~6H₂O 6mg、酵母 エキス2. 5g、カザミノ酸5g、ビチオン200μ g、塩酸チアミン200μg、グルコース20g及び蒸 留水1リットル) 1リットルに、プレビバクテリウム・ スタチオニス I F O 1 2 1 4 4 を対数増殖期後期まで培 養し、菌体を集めた。得られた菌体を10mg/mlの 濃度にリゾチームを含む緩衝液〔25mMトリス(ヒド ロキシメチル) アミノメタン、10mMのEDTA、5 0 mMグルコース] 2 0 m l に懸濁し、3 7 ℃で1 時間 反応させた。反応液にアルカリーSDS液〔0.2 N NaOH、1% (W/V) SDS] 40mlを添加し、 級やかに混和して室温にて15分間静置した。次に、こ の反応液に酢酸カリウム溶液 (5M酢酸カリウム溶液 6 0ml、酢酸11.5ml、蒸留水28.5mlの混合 液] 30mlを添加し、充分混和してから氷水中に15 分間静置した。

【0065】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得た。これに等量のフェノールークロロホルム液(フェノール:クロロホルム=1:1混和液)を加え懸濁した後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,000×gの遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍量のエタノールを加え、-20℃で1時間静置後、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱を回収した。

【0066】沈毅を減圧乾燥後、TE級衝液 [トリス10mM、EDTA 1mM; HClにてpH8.0に調整〕2mlに溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のTE級衝液100mlに塩化セシウム170gを溶解させた液] 15mlと10mg/mlエチジウムブロマイド溶液1mlを加えて、密度を1.392g/mlに合わせた。この溶液を12℃で42時間、11

6,000×gの遠心分離を行った。

【0067】プラスミドpBY503は紫外線照射により遠心管内で下方のバンドとして見い出される。このバンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、プラスミドpBY503を含む分画液を得た。次いでこの分画液を等量のイソアミルアルコールで4回処理してエチジウムブロマイドを抽出除去し、その後にTE緩衝液に対して透析を行った。このようにして得られたプラスミドpBY503を含む透析液に3M酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30mMに添加した後、2倍量エタノールを加え、-20℃1時間静置した。この溶液を15,000×gの遠心分離にかけてDNAを沈降させ、プラスミドpBY503を50μg得た。

[0068]

(B) プラスミドベクターpCRY30の作成

プラスミドpHSG298 (宝酒造製) 0.5μ gに制限酵素SalI (5 units)を37 C1時間反応させ、プラスミドDNAを完全に分解した。前記 (A) 項で調製したプラスミドpBY503の 2μ gに制限酵素XhoI (1 unit)を37 CC30分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解した。

【0069】両者のプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活性化するために65℃で10分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50mMトリス緩衝液pH7.6、10mM MgCl2、10mMジチオスレイトール、1mM ATP及びT4 DNAリガーゼ1unitになるように各成分を強化し、16℃で15時間保温した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリJM109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。

【0070】形質転換株は30μg/m1 (最終濃度)のカナマイシン、100μg/m1 (最終濃度)の1PTG (イソプロピルーβ-D-チオガラクトピラノシド)100μg/m1 (最終濃度)のX-gal (5-ブロモー4ークロロー3ーインドリルーβ-Dーガラクトピラノシド)を含むL培地(トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g及び蒸留水1リットル、pH7.2)で37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。これらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたものを選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法【T. Maniatis, E. F. Fritsch, J. Sambrook, "Molecular cloning" (1982) p90~91参照]により抽出した。

【0071】その結果、プラスミドpHSG298のSall部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kbの断片が挿入されたプラスミドpHSG298-oriが得られた。次に同様の方法を用い、前記(A)項で得られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素Kpnl及びEcoRIにて処理して得られる約2.1kb

のDNA断片を上記プラスミドpHSG298-ori のKpnI及びEcoRI部位にクローニングし、プラ スミドベクターpCRY30を調製した。

【0072】 参考例4

ブラスミド p C R Y 3 0 - A K の作成及びコリネ型細菌への導入

参考例1の(C)項で得られたプラスミドpHSG39 9-AK5μgを制限酵素EcoRIおよびNruIを各5units用い、37℃で1時間反応させ分解したものと、EcoRIリンカー(宝酒造より市販)1μ1 を混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10 mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂およびT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12 ℃で15時間反応させ結合させた。

【0073】このDNAを制限酵素EcoRI 3un itsを用い37℃で1時間反応させ分解したものと、 参考例3の(B) 項で得られたプラスミドpCRY30 1μgを制限酵素EcoRI lunitを用い、3 7℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mM トリス級衝液 (pH7.6)、10mMジチオスレイト ール、1mM ATP、10mM MgCl,およびT 4 DNAリガーゼlunitの各成分を添加し(各成 分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応さ せ結合させた。このプラスミドを用いて、前記方法に従 い前記エシェリヒア・コリCGSG5074株を形質転 換し、カナマイシン50μg/mlを含む選択培地 [K 2 HPO4 7g, KH2 PO4 2g, (NH4) 2 SO 4 1 g、MgSO₄ ・7 H₂ O 0. 1 g、グルコース 20g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解)に塗 抹した。

【0074】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ約1.7kbの挿入DNA断片が認められた。上記の如く調製されたプラスミドDNAを、コリネ型細菌へ形質転換した。

【0075】形質転換は、電気パルス法を用いて次のとおり行った。プレビパクテリウム・フラバムMJ233(FERM BP-1497)プラスミドpBY502除去株を100m1の前記A培地で対数増殖初期まで培養し、ペニシリンGを1ユニット/m1になるように添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌体を集め、菌体を20m1のパルス用溶液(272mMS ucrose、7mM KH $_2$ PO $_4$ 、1mM MgC 1_2 ;pH7.4)にて洗浄した。さらに菌体を遠心分離して集め、5m1の細胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶液50 μ 1とを混合し、水中にて20分間静質した。ジーン

パルサー(バイオラド社製)を用いて、2500ボルト、25μFDに設定し、パルスを印加後氷中に20分間静置した。全量を3mlの前記A培地に移し30℃にて1時間培養後、カナマイシン15μg/ml (最終設度)を含む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、前記実施

例3 (A) 項に記載の方法を用いてプラスミドを得た。 このプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の 大きさを測定した。その結果を下記の表3に示す。

[0076]

【表3】

表 3	プラスミドゥCRY30-AK			
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(k b)		
BamHI	1	10.4		
Kpnl	1	10.4		
Sacl	1	10.4		
Xhol	1	10.4		
EcoRI	2	1. 7, 8. 7		
XbaI	2	3. 4, 7. 0		
SphI	3	1. 7, 2. 1, 6. 6		
Pst I_	4	0. 4, 1. 7, 3. 3, 5. 0		

【0077】上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCRY30-AKと命名した。なお、プラスミドpCRY30-AKにより形質転換されたブレビバクテリウム・フラバムMJ233-AKは、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院生命工学工業技術研究所に、微工研菌寄第12658号(FERM P-12658)として寄託されている。

【0078】実施例1

<u>プレビバクテリウム・フラバムM J 2 3 3 のAEC耐性</u> 変異株の取得

1) AEC耐性株の分離

培地(尿素 0. 4%、硫安 1. 4%、KH₂ PO₄ 0. 05%、K₂ HPO₄ 0. 05%、MgSO₄ · 7H₂ O 0. 05%、FeSO₄ · 7H₂ O 6mg/l、MnSO₄ · 4~6H₂ O 6mg/l、ビオチン200μg/l、チアミン塩酸塩100μg/l、カザミノ酸0. 1%、酵母エキス0. 1%) 50mlを500ml容三角フラスコに分注、滅菌し、pH7に調節した後、プレビバクテリウム・フラバムMJ233を植菌し、無菌的にグルコースを5g/lの濃度になるように加え、30℃にて2日間振盪培養を行なった。

【0079】菌体を回収し、TMバッファー(Tris 24.2g/l、マレイン酸23.2g/lの液を2 5mlと0.2N NaOH15mlを混合し、100 mlにメスアップする)5mlで1回洗浄を行なった。 NーメチルーN'ーニトローNーニトログアニジン30 0μg/mlを含む上記TMバッファーに菌を懸濁し、 30℃で2時間インキュベートした。

【0080】この菌体処理液を上記培地(カザミノ酸、酵母エキスを除く)にて2回洗浄したのち、 Λ EC10g/lを含有する平板培地 [尿素0.2%、硫安0.7%、 KH_2 PO $_4$ 0.05%、 K_2 HPO $_4$ 0.05%、 $MgSO_4 \cdot 7H_2$ O 0.05%、 $FeSO_4 \cdot 7H_2$ O 6mg/l、 $MnSO_4 \cdot 4 \sim 6H_2$ O 6

mg/1、ロービオチン200μg/1、チアミン塩酸 塩100μg/1、寒天20g/1、グルコース2% (滅菌後添加)】に塗抹し、30℃にて3日間培養し、 生じたコロニーを分離した。

【0081】次に生じたコロニーを100m1の上記培地を用いて培養し、集菌後2回洗浄し、Lーリジンの定量を行なった。Lーリジンの定量は、高速液体クロマトグラフィー(島津LC-5A)を用いて行なった。この結果、AEC耐性株中にLーリジンの生成量が、野生型に比べて著しく増大した株が存在し、これを次のとおり命名した。

【0082】 ブレビバクテリウム・フラバムMJ233 -Leu-AEC-Lys163 (FERM P-13 512)、ブレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys84 (FERMP-13511)、ブレ ビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys 242 (FERMP-13513)、ブレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys40 (FER MP-13510)。

【0083】上記した各菌株は、茨城県つくば市東1丁目1番1号の工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託されている。これらの菌株を以下の実験に用いた。 【0084】

2) AEC耐性株のアスパルトキナーゼ活性の測定 培地(尿素 0. 4%、硫酸アンモニウム 1. 4%、KH 2 PO₄ 0. 05%、K₂ HPO₄ 0. 05%、MgS O₄ ・7H₂ O 0. 05%、CaCl₂・2H₂ O 2 p p m、FeSO₄ ・7H₂ O 2 p p m、Mn SO 4 ・4 ~ 6 H₂O 2 p p m、Zn SO₄ ・7H₂ O 2 p p m、NaCl 2 p p m、ピオチン 2 0 0 µg/ 1、チアミン・HCl 100 µg/l、カザミノ酸 0. 1%、酵母エキス 0. 1%) 10 m l を 2 4 ø 試験 管に分注、波菌(滅菌後 p H 7. 0)した後上記 1)項 で得たAEC耐性を有するブレビバクテリウム・フラバ ム (<u>Brevibacterium flavum</u>) を 各々植菌し、無菌的にグルコースを 5 g/lの濃度にな るように加え、30℃にて2日間振盪培養を行った。

【0085】次に、本培養培地(グルコース5%、硫酸アンモニウム2.3%、KH₂PO₄0.05%、K₂HPO₄0.05%、MgSO₄・7H₂O 0.05%、FeSO₄・7H₂O 20ppm、MnSO₄・4~6H₂O 20ppm、ビオチン200μg/l、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0.1%、酵母エキス0.3%)の100mlを500ml容三角フラスコに分注、滅菌(120℃、20分間)後、前配前培養物の1mlを添加して温度33℃にて24時間培養を行った。

【0086】培養終了後、培養物100mlから遠心分離にて集繭後、脱塩蒸留水にて洗浄した菌体を100mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.8)で1回洗浄後、同緩衝液を2ml添加し、ガラスビーズ1gを加えた。超音波にて菌体を破砕した後、12,000rpm、40分間遠心し上清を得た。アスパルトキナーゼ活性を測定する反応液〔アスパラギン酸カリウム(pH8)1050mM、ATP20mM、MgSO4・7H2O30mM、Tris・HCl(pH8)100mM、ヒドロキシルアミン600mM〕に調製した上清0.1mlを加え全体を1mlにしたのち、37℃で1時間反応させた。これに2.5mlの呈色液〔5%FeCl3・6H2Oと、12%TCAと3NHClを等量混合したもの〕を添加し、遠心後上清の540nmの吸光度を測定した。

【0087】反応液にスレオニン(Thr)、リジン(Lys)をまったく無添加のときの値を100とし、これに対するThr、Lysをそれぞれ100mM、200mM添加したときの割合を、脱感作度と定義した。野生型の株のアスパルトキナーゼの脱感作度は0%であるのに対し、変異株MJ233-AEC-Lys163、MJ233-AEC-Lys242、MJ233-AEC-Lys40ではそれぞれ70%、50%、80%、40%であった。すなわちAEC耐性の変異株1、2、3、4、では、アスパルトキナーゼがLys、Thrに対するフィードバックインヒビションが解除されていることが確認された。

【0088】実施例2

フィードバックインヒビションの解除されたアスパルト キナーゼ遺伝子の単離および同定

実施例1で得られた各菌株を同様の培地で培養し以下の 方法で染色体DNAを回収した。

【0089】得られた菌体を10mg/mlの濃度にリ ゾチームを含む10mM NaCl-20mMトリス殻 衝液(pH8.0)-1mM EDTA-2Na溶液1 5mlに懸濁した。次にプロテナーゼKを、最終濃度が 100μg/mlになるように添加し、37℃で1時間保温した。さらにドデシル硫酸ナトリウムを最終濃度が0.5%になるように添加し、50℃で6時間保温して容菌した。この容菌液に、等量のフェノール/クロロホルム溶液を添加し、室温で10分間ゆるやかに振盪した後、全量を遠心分離(5,000×g、20分間、10~12℃)し、上清面分を分取し、酢酸ナトリウムを0.3Mとなるように添加した後、2倍量のエタノールをゆっくりと加えた。水層とエタノール層の間に存在するDNAをガラス棒でまきとり、70%エタノールで洗浄した後、風乾した。得られたDNAに10mMトリス級衝液(pH7.5)-1mM EDTA・2Na溶液5mlを加え、4℃で一晩静置し、以後の実験に用いた。

【0090】次に、上記で各菌株から得られた染色体DNAを制限酵素EcoRI、NruI各10unitsで完全に分解し、プラスミドpUC119を制限酵素EcoRI、SmaI各2unitsで切断したものを各々混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mMMgC12及びT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し12℃で16時間反応させ結合させた。

【0091】得られた各プラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology 53,159,1970)により、前記アスパルトキナーゼ欠損大腸菌変異株、エシェリヒア・コリCGSC5074(thr A1101、lys C1001、met L1000)〔()内はアスパルトキナーゼ遺伝子型(genotype)を示す〕を各々形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地 [K2 HPO4 7g、KH2 PO4 2g(NH4)2 SO4 1g、MgSO4・7H2 O 0.1g、グルコース20g、寒天16g、1リットルにメスアップ)に各々塗抹した。生育してきた各コロニーをAEC5g/1を含む同選択培地に各々塗抹し、AEC耐性であることを確認した。

【0092】この各々の培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液より各プラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により各々切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約1.7kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限で切断したときの、長さ約1.7kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは、各変異株から得られたものとも同種であり、前記表1に示したとおりであった。

【0093】また上記で得たMJ233-Leu-AE C-Lys163より得られた1.7kbのDNA断片 が導入されたプラスミド(プラスミドpUC119-A K835)を各種制限酵素で切断して、切断断片の大き さを測定した。その結果を下記の表4に示す。

【表4】

[0094]

<u>表 4</u>	プラスミドpUC119-AK835		
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ (kb)	
BamH I	1	4. 9	
Bgl II	2	4. 2, 0. 6	
Hind III	2	3. 6, 1. 2	

【0095】なお、他変異株から得られた1.7kbの DNA断片が導入された各プラスミドの制限酵素認識部 位数および切断断面片の大きさは表4に示したものと同様であった。

【0096】実施例3

フィードバックインヒビションの解除されたアスパルト キナーゼ遺伝子の塩基配列の決定

実施例2で得られたフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子DNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119を用いるジヌクレオチド酵素法(dideoxy chaintermination法、Songeret.al., Proc. Natl. Acad. Res. USA., 74, 5463, 1977) により決定した。

【0097】その塩基配列中のオープンリーディングフ レームの存在から、フィードバックインヒビションが解 除されたアスパルトキナーゼ遺伝子は、後記配列表の配 列番号2~5に示す塩基配列を有する421個のアミノ 酸をコードする1263塩基対より構成されていること が判明した。その配列は、野生型のアスパルトキナーゼ 配列(配列番号1)と比べて、835番目のGがAに変 異することにより279番目のアミノ酸がAlaからT hrに変化したもの(配列番号2)、836番目のCが Tに変異することにより279番目のアミノ酸がAla からValに変化したもの(配列番号3)、902番目 のCがTに変異することにより301番目のアミノ酸が SerからPheに変化したもの(配列番号4)、92 3番目のCがTに変化することにより308番目のアミ ノ酸がThrからIleに変化したもの(配列番号5) であることがわかった。

【0098】実施例4

サイトダイレクトミュータジエネシスによる人為的フィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子の作成

野生型アスパルトキナーゼ遺伝子がpUC119にクローニングされたプラスミドpUC119-AK(参考例1)を用いて下記の方法にて変異を導入した。

【0099】まず、pUC119-AKを含むエシェリヒア・コリJM109(宝酒造製)にM13KO7ファージ(宝酒造製)を感染させて常法に従い1本鎖DNAを作製した。この1本鎖DNAと、pUC119を95℃、5分間加熱し急冷したものを混合し、アニーリング

させることにより、野生型アスパルトキナーゼ遺伝子部 分が1本鎖でベクター部分が2本鎖である分子を形成さ せた。

【0100】これに実施例3で見い出した変異部分を中央に含む25merの1本鎖合成DNAを4種類作製しそれぞれ混合した。さらにDNAポリメラーゼによりギャップを修復したのち、それぞれ、実施例1で使用したアスパルトキナーゼ欠損大腸菌変異株、エシェリヒア・コリCGSC5074株に導入し、AEC10g/1を含む前配選択培地に塗抹した。

【0101】生じたコロニーよりそれぞれプラスミドを抽出し、実施例3と同様の方法で塩基配列を決定したところ、それぞれ配列番号2~5に示した配列と全く同様の配列を有していた。

【0102】実施例5

ブラスミド p C R Y 3 0 - A K 8 3 5 の作成及びコリネ 型細菌への導入

実施例2で得られたプラスミドpUC119-AK835 μ gを制限酵素EcoRl およびNrul を各5 μ units μ its μ

【0103】このDNAを制限酵素EcoRI 3un itsを用い37℃で1時間反応させ分解したものと、 参考例3の(B)項で得られたプラスミドpCRY30 1μgを制限酵素EcoRl lunitを用い、3 7℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mM トリス経衝液 (pH7. 6)、10mMジチオスレイト ール、1mM ATP、10mM MaCl2およびT 4 DNAリガーゼlunitの各成分を添加し(各成 分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応さ せ結合させた。このプラスミドを用いて、前記方法に従 い前記エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転 換し、カナマイシン50μg/mlを含む選択培地 [K 2 HPO4 7g, KH2 PO4 2g, (NH4) 2 SO 4 lg、MgSO₄・7H₂O 0. lg、グルコース 20g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解] に塗 抹した。

【0104】この培地上の生育株を常法により液体培養

し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ1.7kbの挿入DNA断片が認められた。上記の如く調製されたプラスミドDNAを、コリネ型細菌へ形質転換した。

【0105】形質転換は、電気パルス法を用いて次のとおり行った。プレビパクテリウム・フラバムMJ233(FERM BP-1497)プラスミドpBY502除去株を100mlの前配A培地で対数増殖初期まで培養し、ペニシリンGを1ユニット/mlになるように添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌体を集め、菌体を20mlのパルス用溶液(272mMSucrose、7mM KH2PO4、1mM MgCl2;pH7.4)にて洗浄した。さらに菌体を遠心分

離して集め、5 mlのパルス用溶液に懸濁し、0.75 mlの細胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶液50μlとを混合し、水中にて20分間静置した。ジーンパルサー(バイオラド社製)を用いて、2500ボルト、25μFDに設定し、パルスを印加後氷中に20分間静置した。全量を3 mlの前記A培地に移し30℃にて1時間培養後、カナマイシン15μg/ml(最終濃度)を含む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、前記実施例3(A)項に記載の方法を用いてプラスミドを得た。このプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表5に示す。

[0106]

【表5】

<u>表 5</u>	<u>プラスミドpCRY30-AK835</u>			
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ (k b)		
BamHI	1	10.4		
Kpn I	1	10.4		
SacI	1	10.4		
Xhol	1	10.4		
EcoRI	2	1. 7, 8. 7		
Xbal	2	3. 4, 7. 0		
SphI	3	1.7,2.1,6.6		
PstI	4	0. 4, 1. 7, 3. 3, 5. 0		

【0107】上記の制限酵素により特徴づけられるブラスミドをpCRY30-AK835と命名した。なお、ブラスミドpCRY30-AK835により形質転換されたプレビパクテリウム・フラバムMJ233-AK835は、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院生命工学工業技術研究所に、平成5年3月4日付で受託番号:FERM P-13508として寄託されている。

【0108】実施例6

Lーリジンの生産

培地(尿素0.4%、硫酸アンモニウム1.4%、KH2PO40.05%、K2HPO40.05%、MgSO4・7H2O0.05%、CaCl2・2H2O2ppm、FeSO4・7H2O2ppm、MnSO4・4~6H2O2ppm、ZnSO4・7H2O2ppm、NaCl2ppm、ピオチン200μg/l、チアミン・HCl100μg/l、カザミノ酸の.1%、酵母エキス0.1%)10mlを500ml容三角フラスコに分注、滅菌(滅菌後pH7.0)した後ブレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum)MJ233-AK835(FERM P-13508号)を植菌し、無菌的にグルコースを5g/lの濃度になるように加え、30℃にて2日間振盪培養を行った。

【0109】次に、本培養培地(グルコース5%、硫酸

アンモニウム2、3%、KH₂ PO₄ 0.05%、K₂ HPO₄ 0.05%、MgSO₄・7H₂ O 0.05%、FeSO₄・7H₂ O 20ppm、MnSO₄・4~6H₂ O 20ppm、ビオチン200μg/l、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0.3%、酵母エキス0.3%)の1000mlを2リットル容通気撹拌槽に仕込み、滅菌(120℃、20分間)後、前記前培養物の20mlを添加して、回転数1000rpm、通気量1vvm、温度33℃、pH7.6にて24時間培養を行った。

【0110】培養終了後、培養物500mlから遠心分離にて集菌後、脱塩蒸留水にて2度洗浄した菌体を反応液 [(NH₄) ₂ SO₄ 2 g / 1; KH₂ PO₄ 0.5 g / 1; KH₂ PO₄ 0.20 pp m; MnSO₄ · 4~6H₂ O 20 pp m; チアミン塩酸塩100μg / 1; pH7.6] の1000mlに懸濁後、該懸濁液を2リットル容通気撹拌槽に仕込み、グルコース9gを添加して、回転数300 rpm、通気量0.1 v vm、温度33℃、pH7.6にて24時間反応を行った。

【0111】反応終了後、遠心分離(4000 rpm、15分間、4℃)にて除菌した上清液中のLーリジンを定量した。この反応終了後の培養液500m1を、強酸性腸イオン交換樹脂(H^{*}型)のカラムに通してLーリ

ジンを吸着させ、水洗後、0.5Nアンモニア水で溶出させた後、L-リジン画分を濃縮し、冷エタノールでL-リジンの結晶を析出させた。

【0112】また、比較例として、同様の条件にて、プレビバクテリウム・フラバムMJ233 (FERM BP-1497) およびプレビバクテリウム・フラバムM

J233-AK (FERM P-12658) を培養し、同様の条件にて反応させた後にレーリジンを定量し、同様の条件にてレーリジンの結晶を得た。それらの結果を表6に示す。

【0113】【表6】

表6

菌株	プラスミド	Lーリ <u>ジン生成量</u>	結晶析出量
MJ233-AK835	pCRY30-AK835	8. 0 g/l	2000mg
MJ233-AK	pCRY30-AK	1.5g/l	400 m g
M1233		0.6 g / 1	120mg

[0114]

【配列表】

配列番号:1 配列の長さ:1263

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名:MJ233 配列の特徴

特徴を表す記号: peptide 存在位置: 1-1263 特徴を決定した方法: P

[0115]

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala

1 5 10 15 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT

Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala
20 25 30

GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp

35 40 45
GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT

Glu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg

GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC

Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 65 70 75 80

GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG

Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr

85 90 95

GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC

Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg

ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC

Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly

115 120 1

AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC

Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg

GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala

145 150 155 160

```
TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT
Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val
                                    170
                165
GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG
Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg lle Val Pro Asn Ala Gln Lys
                                185
CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC
Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly
                            200
TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT
Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn
                        215
                                            220
GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG
Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu
                    230
                                        235
ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC
lle Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr
GGT GTC GCA ACC GAC AAG TOC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT
Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile
                               265
TCC GAT AAG CCA GGC GAG GCT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT
Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp
                            280
        275
GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA
Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu
                         295
                                            300
GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC
Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg
                    310
                                        315
Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr
                325
                                    330
AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG
Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala
                                345
GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG
Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu
         355
                            360
CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC
Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg
ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA
Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala
                    390
                                        395
CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT
Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr
                 405
                                     410
GCA GGC ACC GGA CGC
 Ala Gly Thr Gly Arg
            420
```

【0116】配列番号:2

配列の長さ:1263 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名: MJ233-Leu-AEC-Lys163

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1263

特徴を決定した方法:E

[0117]

CTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 10 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 25 GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 35 40 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 55 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 70 GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 90 GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 135 140 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 145 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 170 165 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 185 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 195 200 205 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 210 215 220

GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 225 230 235 240 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 245 250 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile TCC GAT AAG CCA GGC GAG ACT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Thr Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 280 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 295 300 GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 305 310 315 320 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 345 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 360 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TOC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 370 375 380 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 395 390 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 410 GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg 420

【0118】配列番号:3

配列の長さ:1263 配列の型:核酸 頻の数:二本頻 トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA 起源 生物名:ブレビバクテリウム フラバム

株名: MJ233-AEC-Lys84

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置: 1-1263 特徴を決定した方法: E

THE CAE CICIT

[0119]

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG
Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala

1 5 10 15

GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT

```
Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala
             20
                                25
                                                     30
GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT
Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp
         35
                             40
GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT
Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg
                         55
                                             60
GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC
Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu
GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG
Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr
                                     90
GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC
Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg
            100
                                105
                                                    110
ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC
Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly
                            120
AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC
Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg
                       135
                                            140
GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA
Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala
                    150
145
                                        155
TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT
Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val
                165
                                    170
GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG
Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys
CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC
Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly
                            200
TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT
Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn
    210
                        215
                                            220
GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG
Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu
                    230
                                        235
ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC
Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr
                                    250
GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT
Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile
            260
                                265
TCC GAT AAG CCA GGC GAG GTT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT
Ser Asp Lys Pro Gly Glu Val Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp
        275
```

GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 295 300 GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Thr Asp lle Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 310 315 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 330 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 340 345 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 355 360 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 375 380 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA lle Ser Val Leu lle Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 390 395 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg

【0120】配列番号:4

配列の長さ:1263 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状 配列の種類: Genomic DNA

+1300

起源

生物名: ブレビバクテリウム フラバム

株名: MJ233-AEC-Lys242

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1263

特徴を決定した方法: E

[0121]

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala

420

10

15

GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala

20 25

30

GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp

40

4

GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Yal Asn Pro Yal Pro Pro Ala Arg

50 55

GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC
Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu
65 70 75 80

GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 105 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 135 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 145 150 155 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu lle Tyr Ser Asp Val 170 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 185 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 195 200 205 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 230 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 245 250 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile TCC GAT AAG CCA GGC GAG GCT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 280 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TTC TCT GTG GAA Ala Glu lle Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Phe Ser Val Glu 295 300 GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 305 310 315 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala

340 345 350 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 360 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 370 375 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 385 390 395 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg

420

【0122】配列番号:5

配列の長さ:1263 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー: 直鎖状

配列の種類: Genomic DNA 起源

生物名:ブレビバクテリウム フラバム

株名:MJ233-AEC-Lys40

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide 存在位置: 1-1263 特徴を決定した方法:E

[0123]

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 10 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 25 GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 35 . 40 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 55 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 90 GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC lle Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 115 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg

130 135 140 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 150 155 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 170 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 185 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 195 200 205 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 215 GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 230 235 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 245 250 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 265 TCC GAT AAG CCA GGC GAG GCT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 280 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 290 295 300 GAC GGC ACC ATC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Ile Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 310 315 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 345 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 360 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 370 375 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 395 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT

Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr

410

GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg

420

【0124】配列番号:6

配列の長さ:1263 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類: Genomic DNA

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名: MJ233

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide 存在位置:1-1263 特徴を決定した方法:E

他の情報:835 番目のR はG またはA を示し、836 番 目、902 番目および923 番目のY はC またはT を示し、 同時に、835 番目のR がG であり、836 番目、902 番目

および923 番目のY がC であることはない。

[0125]

配列

GTGGCCCTGG TCGTACAGAA ATATGGCGGT TCCTCGCTTG AGAGTGCGGA ACGCATTAGA AACGTCGCTG AACGGATCGT TGCCACCAAG AAGGCTGGAA ATAATGTCGT GGTTGTCTGC 120 TCCGCAATGG GAGACACCAC GGATGAGCTT CTAGAACTTG CTGCGGCAGT GAATCCCGTT 180 CCGCCAGCTC GTGAAATGGA TATGCTCCTG ACTGCTGGTG AGCGTATTTC TAACGCTCTC 240 GTCGCCATGG CTATTGAGTC CCTGGGTGCA GAGGCTCAAT CTTTCACGGG TTCTCAGGCT 300 GGTGTGCTCA CCACCGAGCG TCACGGAAAC GCACGCATTG TTGATGTCAC TCCAGGTCGT 360 GTGCGTGAAG CACTCGATGA GGGCAAGATC TGCATTGTTG CTGGTTTCCA GGGTGTCAAT 420 AAGGAAACCC GCGATGTCAC CACGTTGGGT CGCGGTGGTT CTGATACCAC TGCAGTTGCA 480 TTGGCAGCTG CTCTGAACGC TGATGTGTGT GAGATTTACT CAGATGTTGA CGGCGTGTAC 540 ACCGCTGACC CGCGCATCGT TCCTAATGCT CAGAAGCTGG AAAAGCTCAG CTTCGAAGAA 600 ATGCTGGAAC TTGCTGCTGT TGGCTCCAAG ATTTTGGTGC TACGCAGTGT TGAATACGCT 660 CGTGCATTCA ATGTGCCACT TCGCGTACGC TCGTCTTATA GCAATGATCC CGGCACTTTG 720 ATTGCCGGCT CTATGGAGGA TATTCCTGTG GAAGAAGCAG TCCTTACCGG TGTCGCAACC 780 GACAAGTCCG AAGCCAAAGT AACCGTTCTG GGTATTTCCG ATAAGCCAGG CGAGRYTGCG 840 AAGGTTTTCC GTGCGTTGGC TGATGCAGAA ATCAACATTG ACATGGTTCT GCAGAACGTC 900 TYCTCTGTGG AAGACGGCAC CAYCGACATC ACGTTCACCT GCCCTCGCTC TGACGGACGC 960 CGTGCGATGG AGATCTTGAA GAAGCTTCAG GTTCAGGGCA ACTGGACCAA TGTGCTTTAC 1020 GACGACCAGG TCGGCAAAGT CTCCCTCGTG GGTGCGGGCA TGAAGTCTCA CCCAGGTGTT 1080 ACCGCAGAGT TCATGGAAGC TCTGCGCGAT GTCAACGTGA ACATCGAATT GATTTCCACC 1140 TCTGAGATCC GCATTTCCGT GCTGATCCGT GAAGATGATC TGGATGCTGC TGCACGTGCA 1200 CTGCATGAGC AGTTCCAGCT GGGCGGCGAA GACGAAGCCG TCGTTTATGC AGGCACCGGA 1260 1263

【0126】配列番号:7

配列の長さ:421 配列の型:アミノ酸 トポロジー: 直鎖状

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名: MJ233 配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

配列

Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 1 5

[0127]

存在位置:1-421

特徴を決定した方法:E

他の情報: 279 番目のAAA はAla またはThr またはVal

を示し、301 番目のYYYはSer またはPhe を示し、308

番目のZZZ はThr またはHe を示し、同時に、279 番目

のAAA がAla であり、301 番目のYYY がSer であり、30

10 Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala

8 番目のZZZがThr であることはない。

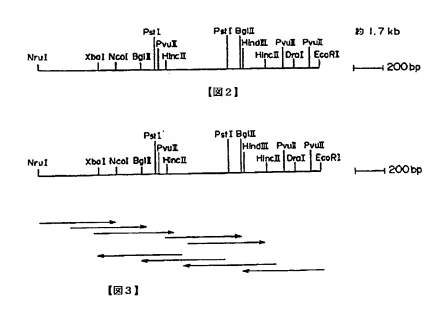
Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 40 Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 55 Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 70 75 Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 90 Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 105 Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 125 Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 135 Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 150 155 Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 165 170 Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 185 Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 200 Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 210 215 Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 230 235 Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 250 Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 265 Ser Asp Lys Pro Gly Glu AAA Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 280 Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val YYY Ser Val Glu 295 300 Asp Gly Thr ZZZ Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 310 315 Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 330 Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 345 Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 360 Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 375 lle Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 390 395 Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 410 Ala Gly Thr Gly Arg

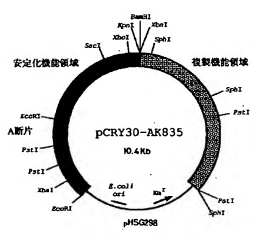
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のL-リジンによるフィードバックイン ヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードす る遺伝子を含むDNA断片の制限酵素による切断点地 図。 【図2】大きさが約1.7kbの本発明DNA断片の塩 基配列決定のための概略図。

【図3】本発明のプラスミドpCRY30-AK835の制限酵素切断点地図。

【図1】





フロントページの続き

C12R 1:13)

 (51) Int. Cl. 5
 識別記号 庁内整理番号 F I
 技術表示箇所

 (C12P 13/08

(72)発明者 小浜 恵子

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号 三菱油化株式会社筑波総合研究所内 (72)発明者 久留主 泰朗

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72)発明者 湯川 英明

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内